

IMOCOLIBOV

Autorisé

- Escherichia coli, serotype O78, Inactivated
- Escherichia coli, serotypes O9 and O101 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotypes O117 and O8 (antigen Y), Inactivated
- Escherichia coli, serotypes O15 and O8 (antigen 31A), Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

IMOCOLIBOV

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.14 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.90 titre / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.90 titre / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.90 titre / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Mouton

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AB06

QI04AB04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 5 mL

Boîte de 10 flacons de 5 mL

Boîte de 50 flacons de 5 mL

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/11/1981

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4655745 4/1981

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/11/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit