

# KOLIBIN RC NEO, injekciné emulsija galvijams

Autorisé

- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K30 (fimbrial adhesin F5), Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

KOLIBIN RC NEO, injekciné emulsija galvijams

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovin (génisse)

Bovin (vache gestante)

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

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

QI02AL01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Lituanie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)  
Disponible uniquement en [Lithuanian](#)  
Disponible uniquement en [Lithuanian](#)  
Disponible uniquement en [Lithuanian](#)  
Disponible uniquement en [Lithuanian](#)  
Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetmarket UAB

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

20/12/2021

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/21/2692/001-004

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

20/12/2021

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.