

Kolisin Neo, injekčná emulzia pre ošípané

Odobreno

- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4ab), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F41), Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Kolisin Neo, injekčná emulzia pre ošípané

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [islandski](#)

Norwegian

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig (pregnant sow)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI09AB02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/02/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

97/005/07-S

Datum promjene statusa odobrenja:

26/02/2007

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.