

# KOLIERY SIN NEO, Injekční emulze

Ovlašten

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4 (F4ab, F4ac, F4ad)
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F41
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O141:K85ab (fimbrial adhesin F6), strain P4, Inactivated

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

KOLIERY SIN NEO, Injekční emulze

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Intramuskularno

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskularno:

- 

#### **Pig (pregnant sow)**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Pig (sow, nullipar)**

- Meat and offal. 0 day

---

### Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI09AB09

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

15/04/2004

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Odgovorno tijelo:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Broj autorizacije:**

97/077/04-C

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

27/08/2009

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062586>