

# KOLIBIN RC Neo, emulsie injectabilă

Nije  
ovlašteno

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

## Product identification

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

KOLIBIN RC Neo, emulsie injectabilă

---

### **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](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Intramuskularno

---

## Product details

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

---

### **Farmaceutski oblik:**

emulzija za injekciju

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intramuskularno:**

- **Cattle (pregnant cow)**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Cattle (pregnant heifer)**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

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

QI02AL01

---

### **Pravni status opskrbe:**

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

---

### **Status odobrenja:**

Surrendered

---

### **Authorised in:**

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

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

---

## 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:**

2/06/2008

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Odgovorno tijelo:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Broj autorizacije:**

140199

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

15/05/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027592>