

KOLISIN Neo, emulsie injectabilă

Nije
odobreno

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4 (F4ab, F4ac, F4ad)
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F41

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

KOLISIN Neo, emulsie injectabilă

Djelatna tvar:

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

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig (pregnant sow)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI09AB02

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)

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:

13/08/2008

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta, a.s.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

140072

Datum promjene statusa odobrenja:

11/12/2025

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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