

## ЛИСТОВКА

### 1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

KOLIBOSAN suspension for injection  
КОЛИБОСАН Инжекционна суспензия  
Серум против коли инфекции при телета и прасета

### 2. Състав

Състав – 100 ml:

#### Активно вещество

Immunoserum anti *Escherichia coli* bovinum nativum 100 ml

#### Помощно вещество:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки	Количествен състав, ако тази информация е важна с оглед на правилното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт
Phenolum	max. 0.5 %

### 3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Телета и прасета.

### 4. Показания за употреба

За пасивна имунизация на телета и прасета срещу коли инфекции.

### 5. Противопоказания

Няма.

### 6. Специални предупреждения

Непосредствено преди употреба продуктът се затопля до телесна температура (особено при интравенозно приложение), като се използва водна баня.  
Разклатете добре преди употреба.

#### Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

#### Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налична информация за безопасността и ефикасността от съвместното използване на този имунологичен ветеринарен лекарствен продукт с други ветеринарни лекарствени продукти. Поради тази причина, прилагането на този имунологичен ветеринарен лекарствен продукт преди или след употребата на друг ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прецени според индивидуалния случай..

#### Предозиране:

Дози, по-високи от препоръчаните, не повишават лечебния и профилактичния ефект. Приложени на едно и също място могат да увредят околната тъкан и да причинят вторични реакции

#### Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

## **7. Неблагоприятни реакции**

Телета и прасета:

Редки

(1 до 10 на 10 000 третирани животни): При повторно приложение може да се прояви анафилактична реакция.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>

## **8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение**

Подкожно, интравенозно или интраперитонеално приложение.

Доза:

Профилактично:

Телета до 1-седмична възраст	25 ml s.c. или i.v.
Подрастващи телета	50 ml s.c. или i.v.
Прасенца до 1-седмична възраст	5 – 10 ml s.c. или i.p.
Подрастващи прасета на всеки 10 kg т.м.	основната доза от 10 ml следва да бъде увеличена с 2 ml

Лечебно

Телета - двойна доза, половината приложена подкожно, втората половина - интравенозно.

Прасета - двойна доза, подкожно / по Безредка /.

## **9. Съвети за правилното прилагане на продукта**

Непосредствено преди употреба продуктът се затопля до телесна температура (особено при интравенозно приложение), като се използва водна баня.

Разклатете добре преди употреба.

## **10. Карентни срокове**

Нула дни.

## **11. Специални условия за съхранение**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да се пази от замръзване.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява на сухо място.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикет. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: използвайте незабавно.

## **12. Специални предпазни мерки при унищожаване**

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

## **13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

## **14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки**

№ 0022-1670

Продуктът се доставя в следните размери опаковки:

Картонена кутия:

1 × 50 ml

1 × 100 ml

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

## **15. Дата на последната редакция на текста**

09/2024

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Данни за връзка**

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Bioveta, a.s.

Komenského 212/12

68323 Ivanovice na Hané

Czechia

Тел: +420 517 318 911

email: [reklamace@bioveta.cz](mailto:reklamace@bioveta.cz)

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

Местни представители

ЛЕКООМ АД

ул. „Никола Геннадиев“ № 7

гр. София, 1784

Република България

Тел: +359 878 303 161

email: [lekoom@abv.bg](mailto:lekoom@abv.bg)

#### **17. Допълнителна информация:**

Ветеринарен лекарствен продукт за пасивна имунизация на животни срещу щамове *E.coli*, серотипове 08: К 87, К 88; 078: К 80; 086: К 7; 0138: К 81; 0139: К 82; 0141: К 85. Антителата, съдържащи се в говеждия серум, създават имунитет за 10 – 14 дни. Важна е динамиката на резобция и наличието на антитела при различни начини на приложение.

Антителата, приложени интравенозно и интраперитонеално, навлизат веднага в кръвния серум и концентрацията им е 90%.

Серум срещу коли инфекции, приложен подкожно, се резорбира постепенно, но концентрацията на глобулините е само 10%.

**X**

---

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ  
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП