

Kolibin Rc Neo Roztwór do wstrzykiwań

Engedélyezett

- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K30 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Kolibin Rc Neo Roztwór do wstrzykiwań

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AL

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Poland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/07/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

1681

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/07/2007

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.