

Kolierysin Neo injekčná emulzia

Nem engedélyezett

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Escherichia coli (inactivated)

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Kolierysin Neo injekčná emulzia

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:

sertés

Alkalmazás módja:

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

54.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

sértés

- All relevant tissues. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AB09

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

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:

Bioveta a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

2/05/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

97/018/02-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/12/2025

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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