

Kolibin Rc Neo Roztwór do wstrzykiwań

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Kolibin Rc Neo Roztwór do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AL

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Fáanlegt í:

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish
Aðeins fáanlegt í Polish

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

18/07/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1681

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/07/2007

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.