

KOLIBIN RC NEO, emulsione oleosa iniettabile per bovini

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

KOLIBIN RC NEO, emulsione oleosa iniettabile per bovini

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 stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
 - Mjólk. 0 dagar
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
-

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

QI02AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bio 98 S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/10/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/10/2015

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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