

Neocolipor (--) - Suspension for injection

Non
autorizzato

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F41
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4 (F4ab, F4ac, F4ad)

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Neocolipor (--) - Suspension for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:At least 1.4 SA U. Reference:Hse Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:At least 1.7 SA U. Reference:Hse Index:1

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:At least 1.7 SA U. Reference:Hse Index:2

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:At least 2.1 SA U. Reference:Hse Index:3

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/04/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/01/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 31/01/2025

Scaricamento

ema-puar-v35-neocolipor-wpar-2025-01-28-en.pdf

ema-puar-neocolipor-v-035-par-en.pdf