

# KOLIBIN RC NEO, iniekcine emulsija galvijams

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

KOLIBIN RC NEO, iniekcine emulsija galvijams

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (manza)

Bovini (vacca gestante)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

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

QI02AL01

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Lituania

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetmarket UAB

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/12/2021

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

### **Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Numero di autorizzazione:**

LT/2/21/2692/001-004

---

### **Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/12/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.