

BOVIBIO KOLIVAC RC, ενέσιμο γαλάκτωμα για βοοειδή

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

BOVIBIO KOLIVAC RC, ενέσιμο γαλάκτωμα για βοοειδή

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veršinga karvė

Telyčia

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Veršinga karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Telyčia

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AL01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Portugalų

Registruotojas:

Neocell Ltd.

Rinkodaros leidimo data:

3/06/2019

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta, a.s.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

54850/13-05-2025/K-0228701

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/05/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.