

KOLIBIN RC NEO, injekcinē emulsija galvijams

Atļautas

- 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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

KOLIBIN RC NEO, injekcinē emulsija galvijams

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (tele)

Liellops (grūsna govs)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 2.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Emulsija injekcijām

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI02AL01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)
Pieejamas tikai [Lithuanian](#)
Pieejamas tikai [Lithuanian](#)
Pieejamas tikai [Lithuanian](#)
Pieejamas tikai [Lithuanian](#)
Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - jaunai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Vetmarket UAB

Tirdzniecības atļaujas datums:

20/12/2021

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bioveta a.s.

Atbildīgā iestāde:

State Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

LT/2/21/2692/001-004

Atļaujas statusa maiņas datums:

20/12/2021

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.