

KOLIBIN RC NEO, injectie emulsie galviam

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KOLIBIN RC NEO, injectie emulsie galviam

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Pinken

Drachtige koeien

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QI02AL01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)
Alleen beschikbaar in [Litouws](#)
Alleen beschikbaar in [Litouws](#)
Alleen beschikbaar in [Litouws](#)
Alleen beschikbaar in [Litouws](#)
Alleen beschikbaar in [Litouws](#)
Alleen beschikbaar in [Litouws](#)
Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetmarket UAB

Handelsvergunningsdatum:

20/12/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/21/2692/001-004

Datum toelatingswijziging:

20/12/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.