

Kolierysin Neo injekčná emulzia

Niet
gemachtigd

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Escherichia coli (inactivated)

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Kolierysin Neo injekčná emulzia

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

54.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

2/05/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/018/02-S

Datum toelatingswijziging:

31/12/2025

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.