

## KOLIERYSIN NEO, Injekční emulze

Autorisert

- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F41), Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

KOLIERYSIN NEO, Injekční emulze

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

drektig so  
ungpurke

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**drektig so**

- Slakt. 0 dag

- 

**ungpurke**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI09AB09

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

CZ

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

15/04/2004

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Godkjenningsnummer:**

97/077/04-C

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/08/2009

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)