

KOLIBIN RC NEO, injekciné emulsija galvijams

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KOLIBIN RC NEO, injekciné emulsija galvijams

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kvige

drektig ku

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AL01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetmarket UAB

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/12/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/21/2692/001-004

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/12/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.