

KOLIBIN RC NEO injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Autorizado

- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K30 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

KOLIBIN RC NEO injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle (pregnant cow)

- All relevant tissues. 0 dia

-

Cattle (pregnant heifer)

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/10/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/045/07-S

Data da alteração do estado de autorização:

9/10/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.