

Kolisin Neo Emulsja do wstrzykiwań

Autorizat

- Escherichia coli, serotype K99 (fimbrial adhesin F41), Inactivated
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4 (F4ab, F4ac, F4ad)

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Kolisin Neo Emulsja do wstrzykiwań

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 2.00 metre

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă/perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Poland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Data autorizației de comercializare:

18/04/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

2075

Data modificării statusului autorizației:

18/04/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.