

Kolibin Rc Neo Roztwór do wstrzykiwań

Autorizat

- 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 O9:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Kolibin Rc Neo Roztwór do wstrzykiwań

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

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 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

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:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AL

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

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză
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:

18/07/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

1681

Data modificării statusului autorizației:

18/07/2007

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

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.