

IMOCOLIBOV

Neautorizat

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, serotypes O117 and O8 (antigen Y), Inactivated
- Escherichia coli, serotypes O15 and O8 (antigen 31A), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O78, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

IMOCOLIBOV

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Oaie (oaie)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.90 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.90 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.90 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.14 unitate(i) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Oaie (oaie)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Oaie (oaie)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AC

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

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 Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

30/04/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

MERIAL Laboratoire Porte des Alpes

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

CY00015V

Data modificării statusului autorizației:

11/02/2025

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

Documente

Combined File of all Documents

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