

Kolierysin Neo injekčná emulzia

Ej
godkänd

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Escherichia coli (inactivated)

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Kolierysin Neo injekčná emulzia

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

200.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

54.00 billion colony forming units / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)
Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)
Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

2/05/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/018/02-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/12/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.