

Роковак Нео Плюс

Разрешен

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Роковак Нео Плюс

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бременна свиня

подрастващо женско прасе

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AL02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

стъклени флакони хидролитичен клас I от 10 ml

стъклени флакони 10 × 10 ml

стъклени флакони хидролитичен клас II от 50 ml

стъклени флакони хидролитичен клас II от 100 ml

пластмасови флакони от 60 ml

пластмасови флакони от 120 ml
пластмасови флакони от 250 ml

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

14/10/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-3016

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/05/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling