

ROKOVAC NEO, injekciné emulsija kiaulëms

Разрешен

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ROKOVAC NEO, injekciné emulsija kiaulëms

Активно вещество:

Налично само в Английски

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:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Налично само в Английски

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Налично само в Английски

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Налично само в Английски

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Налично само в Английски

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 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:

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

30/09/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/11/2078/001-005

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/11/2016

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

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.