

# ROMPERVAC 4+, suspensie injectabilă

Autorizovaný

- Clostridium perfringens, serotype A, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype B, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype C, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype D, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A and C, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type B, C and D, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B and D, epsilon toxoid

## Product identification

### **Název léčivého přípravku:**

ROMPERVAC 4+, suspensie injectabilă

---

### **Léčivá látka:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

### **Cílové druhy zvířat:**

Skot

Ovce

---

### **Způsob podání:**

Subkutánní podání

---

## Product details

### **Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)

80.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

400.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

400.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

80.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Léková forma:**

Injekční suspenze

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Subkutánní podání:**

- **Skot**

- Mléko. 0 day

- Maso. 0 day

- **Ovce**

- Mléko. 0 day

- Maso. 0 day

---

### **Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI02AB01

QI04AB01

---

### **Právní status výdeje:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Rumunsko

---

**Available in:**

Rumunsko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

2/06/2004

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Odpovědný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Registrační číslo:**

150404

---

**Datum změny stavu registrace:**

3/05/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027539>