

ROTAGAL BG

Autorizovaný

- Bovine rotavirus, strain TM-91, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5), strain EC/17, Inactivated

Product identification

Název léčivého přípravku:

РОТАГАЛ БГ
ROTAGAL BG

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)
K dispozici pouze v [English](#)
K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
6.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose
K dispozici pouze v [English](#)
K dispozici pouze v [English](#)

45.20 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční emulze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- Skot
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI02AL01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

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:

Vet Pro Komers OOD

Marketing authorisation date:

11/02/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Odpovědný orgán:

BFSA

Registrační číslo:

0022-2511

Datum změny stavu registrace:

11/02/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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/600000096093>