

SUIGEN ROTA COLI, EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

Registrováno

- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4ab), Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

SUIGEN ROTA COLI, EMULSION FOR INJECTION FOR PIGS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase (chovná prasata)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Prase (chovná prasata)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AL02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

20/06/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Registrační číslo:

PEI.V.12117.01.1

Datum změny stavu registrace:

20/06/2022

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0446/001

Dotčený členský stát:

Německo

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0446001-mr-rpe703-en.pdf

7005808-paren-20220601.pdf