

Rocovac Vet. injektionsvæske, emulsion

Registrováno

- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Rocovac Vet. injektionsvæske, emulsion

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

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

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

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

QI09AL02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

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](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Salfarm Danmark A/S

Datum registrace:

28/04/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

65679

Datum změny stavu registrace:

28/04/2023

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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