

BIOSUIS ROVACOL ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Autoriseret

- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli (inactivated)
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- ROTAVIRUS

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BIOSUIS ROVACOL ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

So

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

So

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AL02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Neocell Ltd.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/02/2024

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta, a.s.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

20239/23-02-2024/K-0227201

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/07/2018

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.