

File downloaded on 2026-09-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/700000217106>

Rococlos Vet. injektionsvæske, emulsion

Zugelassen

- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Rococlos Vet. injektionsvæske, emulsion

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

[illegible]

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Emulsion zur Injektion

intramuskuläre Anwendung:

-

- Meat. 0 Tag

- Meat. 0 Tag

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Salfarm Danmark A/S

Zulassungsdatum:

19/12/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

72024

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/12/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.