

File downloaded on 2026-01-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000062688>

Rovac -rotavirus bydłęcy, szczep
TM-91, serotyp G6P1

(inaktywowany): 2/3 dawki

szczepionki indukuje $\geq 6,0 \log_2$

(VNT)*;-koronawirus bydłęcy,

szczep C-197 (inaktywowany):

2/3 dawki szczepionki indukuje $\geq$

$5,0 \log_2$ (HIT)**;-adhezyna E.coli

F5 (K99): 2/3 dawki indukuje $\geq$

40% hamowania (ELISA)***;*

VNT-Test neutralizacji

wirusa,**HIT- Test hamowania

hemaglutynacji,***ELISA-

enzymatyczny test

immunosorpcyjny. Emulsja do

wstrzykiwań

- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Rovac -rotavirus bydlęcy, szczep TM-91, serotyp G6P1 (inaktywowany): 2/3 dawki szczepionki indukuje $\geq 6,0 \log_2$ (VNT)*;-koronawirus bydlęcy, szczep C-197 (inaktywowany): 2/3 dawki szczepionki indukuje $\geq 5,0 \log_2$ (HIT)**;-adhezyna E.coli F5 (K99): 2/3 dawki indukuje $\geq 40\%$ hamowania (ELISA)***;* VNT-Test neutralizacji wirusa,**HIT- Test hamowania hemaglutynacji,***ELISA- enzymatyczny test immunosorpcyjny. Emulsja do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.58 unknown / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion/Infusion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AL01

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Pharmagal spol. s r.o.

Zulassungsdatum:

5/12/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2607

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/12/2016

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

Dokumente

Etikettierung

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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