

Rokovac Neo Plus

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Rokovac Neo Plus

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Sau, tragend

Sau, jung

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

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

QI09AL02

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

14/10/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-3016

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/2023

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.

Package Leaflet and Labelling

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