

# ROTAGAL emulsion for injection

Εξουσιοδοτημένο

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

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

ROTAGAL emulsion for injection

ROTAGAL, Injekční emulze

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδη ζώων:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Ισλανδικά Norwegian

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

32.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 3.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

44.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 3.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

39.70 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 3.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο γαλάκτωμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

- **Cattle (pregnant cow)**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI02AL01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Σλοβακικά

Διατίθεται μόνο σε Σλοβακικά

Διατίθεται μόνο σε Σλοβακικά

Διατίθεται μόνο σε Σλοβακικά

Διατίθεται μόνο σε Σλοβακικά

---

## Additional information

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

11/07/2008

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

97/041/08/C

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

11/07/2008

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

SK/V/0105/001

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

### Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

### Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

### Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.