

BIOSUIS ROVACOL ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Εγκεκριμένο

- 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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

BIOSUIS ROVACOL ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοιρομητέρες

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Χοιρομητέρες

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI09AL02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Χάρτινο κουτί που περιέχει πλαστικό φιαλίδιο 250ml

Χάρτινο κουτί που περιέχει πλαστικό φιαλίδιο 120ml με περιεχόμενο 100ml

Χάρτινο κουτί που περιέχει γυάλινο φιαλίδιο 100ml

Χάρτινο κουτί που περιέχει πλαστικό φιαλίδιο 60ml με περιεχόμενο 50ml

Χάρτινο κουτί που περιέχει γυάλινο φιαλίδιο 50ml

Χάρτινο κουτί που περιέχει 5 γυάλινα φιαλίδια 20ml

Χάρτινο κουτί που περιέχει γυάλινο φιαλίδιο 20ml

Χάρτινο κουτί που περιέχει 10 γυάλινα φιαλίδια 10ml

Χάρτινο κουτί που περιέχει γυάλινο φιαλίδιο 10ml

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Neocell Ltd.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/02/2024

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

20239/23-02-2024/K-0227201

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
22/07/2018

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Φύλλο οδηγιών χρήσης