

Rokovac Neo Plus

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rokovac Neo Plus

Роковак Нео Плюс

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas gestantes

Cerdas jóvenes

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AL02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

14/10/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-3016

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/05/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.