

ROKOVAC NEO, Injekční emulze

Myönnetty

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ROKOVAC NEO, Injekční emulze

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika (tiine emakko)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Sika (tiine emakko)

- Meat and offal. 0 day

-

Pig (pregnant gilt)

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AL02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Bioveta a.s.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

12/10/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bioveta a.s.

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

97/044/05-C

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/10/2013

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet