

ROKOVAC NEO, injekciné emulsija kiaulëms

Myönnetty

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ROKOVAC NEO, injekciné emulsija kiaulëms

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AL02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)
Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)
Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)
Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Bioveta a.s.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

30/09/2011

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bioveta a.s.

Vastaava viranomainen:

State Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

LT/2/11/2078/001-005

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/11/2016

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.