

Rokovac Neo Plus

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

Rokovac Neo Plus

Роковак Нео Плюс

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (truie gestante)

Porc (jeune femelle)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

- Porc (truie gestante)
 - Porc (jeune femelle)
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AL02

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Bulgarie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

15/10/2020

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

BFSA

Numéro de l'autorisation:

0022-3016

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/05/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098725>