

File downloaded on 2026-09-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/700000217106>

Rococlos Vet. injektionsvæske, emulsion

Odobreno

- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Rococlos Vet. injektionsvæske, emulsion

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

- [illegible]

- Meat. 0 day
- Meat. 0 day
- Meat. 0 day
- Meat. 0 day

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Denmark

Opis paketa:

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Salfarm Danmark A/S

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

19/12/2025

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

72024

Datum promjene statusa odobrenja:

19/12/2025

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.