

# BIOSUIS ROVACOL ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Odobreno

- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6),  
Inactivated
- Escherichia coli (inactivated)
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5),  
Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac),  
Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4),  
Inactivated
- ROTAVIRUS

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

BIOSUIS ROVACOL ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

### **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](#)

### **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 / 2.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

emulzija za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramuskularno:**

- 

**Pig (sow)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI09AL02

---

**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](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Neocell Ltd.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

22/02/2024

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Nadležno tijelo:**

**Broj odobrenja:**

20239/23-02-2024/K-0227201

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

22/07/2018

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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