

ROKOVAC NEO, injeckinè emulsija kiaulèms

Awtorizzat

- 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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medičina:

ROKOVAC NEO, injeckinè emulsija kiaulèms

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI09AL02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Bioveta a.s.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

30/09/2011

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Bioveta a.s.

Awtorità responsabbli:

State Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

LT/2/11/2078/001-005

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

8/11/2016

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.