

ROTAGAL BG

Autorisert

- Bovine rotavirus, strain TM-91, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5), strain EC/17, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

РОТАГАЛ БГ
ROTAGAL BG

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
6.00 log₂ virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

45.20 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- storfe
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AL01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BG

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vet Pro Komers OOD

Marketing authorisation date:

11/02/2020

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

BFSA

Godkjenningsnummer:

0022-2511

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

11/02/2020

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096093>