

PORCILIS ROTA LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO

Geautoriseerd

- Porcine rotavirus, serogroup A, strain OSU 6, Inactivated
- Porcine rotavirus, strain IOWA, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

PORCILIS ROTA LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Gelten

Zeugen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

6.40 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

64.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• **Gelten**

- Meat and offal. 0 day

• **Zeugen**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AD

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CZ Vaccines S.A.U.

Marketing authorisation date:

27/11/2023

Productielocaties partijvrijgifte:

Cz Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

4247 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

28/11/2023

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

es-PUAR-4247 esp-np-porcilis-rota-liofilizado-y-disolvente-para-suspension-inyectable-para-porcino-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992126>