

ROKOVAC NEO, injekciné emulsija kiaulēms

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ROKOVAC NEO, injekciné emulsija kiaulēms

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

54000000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

54000000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

54000000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

54000000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

54000000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AL02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)
Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)
Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)
Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/09/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/11/2078/001-005

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/11/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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