

Rocovac Vet. injeksjonsvæske, emulsion

Autorisert

- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rocovac Vet. injeksjonsvæske, emulsion

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](#)

1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AL02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Biotilsvarende søknad (Artikkel 13(4) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Salfarm Danmark A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/04/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

65679

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/04/2023

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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