

ROTAGAL emulsion for injection

Dopuszczony

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ROTAGAL injekčná emulzia

ROTAGAL emulsion for injection

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

39.70 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 3.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

44.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 3.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

32.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 3.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie domięśniowe:**

-

Cattle (pregnant cow)

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AL01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

18/02/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/072/07-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/02/2007

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

SK/V/0105/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055586>