

ROKOVAC NEO, iniekcijne emulsija kiaulams

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ROKOVAC NEO, iniekcijne emulsija kiaulams

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AL02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/09/2011

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/11/2078/001-005

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/11/2016

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.