

# Rocovac Vet. injektionsvæske, emulsion

Dopuszczony

- 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

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Rocovac Vet. injektionsvæske, emulsion

### **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

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Emulsja do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie domięśniowe:**

•

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

**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

---

**Dostępne w:**

Denmark

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

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

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Salfarm Danmark A/S

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/04/2023

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bioveta a.s.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Danish Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

65679

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/04/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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