

ROTAGAL emulsion for injection

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

ROTAGAL emulsion for injection

ROTAGAL, Injekční emulze

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

39.70 unidade de ensaio imunoenzimático / 3.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

44.80 unidade de ensaio imunoenzimático / 3.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

32.10 unidade de ensaio imunoenzimático / 3.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle (pregnant cow)

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AL01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

11/07/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/041/08/C

Data de alteração do estado de autorização:

11/07/2008

Estado-Membro de referência:

Eslováquia

Número de procedimento:

SK/V/0105/001

Estados-Membros envolvidos:

República Checa

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056067>