

ROTAGAL BG

Autorizado

- Bovine rotavirus, strain TM-91, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5), strain EC/17, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

РОТАГАЛ БГ
ROTAGAL BG

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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
6.00 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

45.20 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- Cattle
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI02AL01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vet Pro Komers OOD

Marketing authorisation date:

11/02/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoridade responsável:

BFSA

Número da autorização:

0022-2511

Data de alteração do estado de autorização:

11/02/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096093>