

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000062688>

Rovac -rotavirus bydłęcy, szczep TM-91, serotyp G6P1 (inaktywowany): 2/3 dawki szczepionki indukuje  $\geq 6,0 \log_2$  (VNT)\*;-koronawirus bydłęcy, szczep C-197 (inaktywowany): 2/3 dawki szczepionki indukuje  $\geq 5,0 \log_2$  (HIT)\*\*;-adhezyna E.coli F5 (K99): 2/3 dawki indukuje  $\geq 40\%$  hamowania (ELISA)\*\*\*;\* VNT-Test neutralizacji wirusa,\*\*HIT- Test hamowania hemaglutynacji,\*\*\*ELISA-enzymatyczny test immunosorpcyjny. Emulsja do wstrzykiwań

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Rovac -rotavirus bydłęcy, szczep TM-91, serotyp G6P1 (inaktywowany): 2/3 dawki szczepionki indukuje  $\geq 6,0 \log_2$  (VNT)\*;-koronawirus bydłęcy, szczep C-197 (inaktywowany): 2/3 dawki szczepionki indukuje  $\geq 5,0 \log_2$  (HIT)\*\*;-adhezyna E.coli F5 (K99): 2/3 dawki indukuje  $\geq 40\%$  hamowania (ELISA)\*\*;\* VNT-Test neutralizacji wirusa,\*\*HIT- Test hamowania hemaglutynacji,\*\*ELISA- enzymatyczny test immunosorpcyjny. Emulsja do wstrzykiwań

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Bovine

---

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.58 unknown / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă/perfuzabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

## **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI02AL01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

5/12/2016

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

2607

---

**Data modificării statusului autorizației:**

5/12/2016

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.