

File downloaded on 2026-07-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/700000217106>

Rococlos Vet. injektionsvæske, emulsion

Oprávněný

- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Rococlos Vet. injektionsvæske, emulsion

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Injekčná emulzia

Intramuskulárne použitie:

-

- Meat. 0 day

- Meat. 0 day

- Meat. 0 day
- Meat. 0 day
- Meat. 0 day
- Meat. 0 day

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Salfarm Danmark A/S

Dátum registrácie lieku:

19/12/2025

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

72024

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/12/2025

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.