

# Rokopig Entero Emulsion for Injection

Godkänd

- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Rokopig Entero Emulsion for Injection

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AL09

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Storbritannien (Nordirland)

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska  
Finns tillgänglig endast på engelska  
Finns tillgänglig endast på engelska  
Finns tillgänglig endast på engelska  
Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Bioveta a.s.

---

### **Godkännandedatum:**

5/07/2024

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

### **Ansvarig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Godkännandenummer:**

Vm 46608/3001

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

5/07/2024

---

### **Referensmedlemsstat:**

Tjeckien

---

### **Procedurnummer:**

CZ/V/0184/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Danmark Estland Finland Frankrike Tyskland  
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna Norge Polen Portugal  
Rumänien Slovakien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.