

BoviBio ROTACOL, emulzija za injekciju, za goveda

Auktoriserad

- Escherichia coli (inactivated)
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Bovine rotavirus, strain TM-91, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

BoviBio ROTACOL, emulzija za injekciju, za goveda

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

- Cattle (pregnant cow)
 - Cattle (pregnant heifer)
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Kroatien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Marketing authorisation date:

17/12/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/20-01/805

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/12/2020

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072123>