

ROKOVAC NEO, injekciné emulsija kiaulëms

Godkänd

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype K85:987P (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O149:K88 (fimbrial adhesin F4ac), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O147:K88 (fimbrial adhesin F4), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Porcine rotavirus A, strain OSU 6, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ROKOVAC NEO, injekciné emulsija kiaulëms

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](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

54000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)
Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)
Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

30/09/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/11/2078/001-005

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/11/2016

Rapporter om misstänkta biverkningar: 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.