

# Lactovac Suspension for injection

Neoprávněný

- Bovine rotavirus, strain 1005/78, Inactivated
- Bovine rotavirus, strain Holland, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain 800, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain S1091/83, Inactivated

## Product identification

### **Název léčivého přípravku:**

Lactovac Suspension for injection  
Lactovac Suspensie voor injectie  
Lactovac Suspension injectable  
Lactovac Injektionssuspension

### **Léčivá látka:**

K dispozici pouze v [English](#)  
K dispozici pouze v [English](#)  
K dispozici pouze v [English](#)  
K dispozici pouze v [English](#)

### **Cílové druhy zvířat:**

Skot

### **Způsob podání:**

Subkutánní podání

## Product details

### **Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Léková forma:**

Injekční suspenze

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Subkutánní podání:**

##### **. Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

---

### **Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI02AL01

---

### **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

### **Stav registrace:**

Surrendered

---

### **Authorised in:**

Belgie

---

### **Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

16/07/2020

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Zoetis Belgium

---

**Odpovědný orgán:**

FAMHP

---

**Registrační číslo:**

BE-V567084

---

**Datum změny stavu registrace:**

3/06/2022

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0417/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051189>