

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 C ενέσιμο εναιώρημα

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:

K dispozici pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Surrendered

Authorised in:

Řecko

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 Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

19/05/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

42690-19/05/2021-K-0244801

Datum změny stavu registrace:

6/08/2021

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0417/001/E/002

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051193>