

Lactovac Suspension for injection

Ikke
autoriseret

- 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

Lægemidlets navn:

Lactovac Suspension for injection

LACTOVAC C ενέσιμο εναιώρημα

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan anvendelse:

• **Kvæg**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AL01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Surrendered

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

19/05/2021

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

42690-19/05/2021-K-0244801

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/08/2021

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

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>