

# 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 suspensie voor injectie

### 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:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**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 B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

1/07/2020

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighed:**

MEB

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 126398

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

26/01/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051200>