

Lactovac Injektionssuspension

Nicht
autorisiert

- 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

Name des Arzneimittels:

Lactovac Suspension for injection

Lactovac Suspensie voor injectie

Lactovac Suspension injectable

Lactovac Injektionssuspension

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AL01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

16/07/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

FAMHP

Zulassungsnummer:

BE-V567084

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/06/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0417/001

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)

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