

Lactovac Vet. injektionsvæske, suspension

Nicht
autorisiert

- Bovine coronavirus, strain 800, Inactivated
- Bovine rotavirus A, strain 1005/78, Inactivated
- Bovine rotavirus A, strain Holland, Inactivated
- Escherichia coli, serotype K99 (fimbrial adhesin F41), Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lactovac Vet. injektionsvæske, suspension

Lactovac Vet. injektionsvæske, suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 relative potency / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 relative potency / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 relative potency / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 relative potency / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

QI02AL01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [dänisch](#)

Verfügbar nur in [dänisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Animal Health ApS

Zulassungsdatum:

20/06/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

19415

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/06/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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