

Lactovac C

Nicht
autorisiert

- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain S1091/83, Inactivated
- Bovine rotavirus A, strain 1005/78, Inactivated
- Bovine rotavirus A, strain Holland, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain 800, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lactovac C

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

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

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

QI02AL01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(id2) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [25 ml]

(id1) 10x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [50 ml]

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

6/04/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.00747.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/08/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels