

Lactovac Vet. injektionsvæske, suspension

Μη
εγκεκριμένο

- 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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Lactovac Vet. injektionsvæske, suspension

Lactovac Vet. injektionsvæske, suspension

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 5.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AL01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Animal Health ApS

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

20/06/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium SA

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

19415

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

27/06/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.