

Lactovac Suspension for injection

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Lactovac Suspension for injection

Lactovac Suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AL01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

9/12/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10387/037/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/07/2022

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0417/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet