

Rispoval Lactovac C vakcina A.U.V.

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rispoval Lactovac C vakcina A.U.V.

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](#)

250.00 Unidad(es) hemaglutinante(s) / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

5.80 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

7.40 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

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

QI02AL02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Hungary Kft.

Fecha de autorización de comercialización:

25/02/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium SA

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/02/1998

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