

Lactovac Suspension for injection

Ei
myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Lactovac Suspension for injection
Lactovac C suspensija injekcijām

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AL01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Belgium

Myyntiluvan myöntämispäivä:

21/09/2020

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Belgium

Vastaava viranomainen:

Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

V/MRP/20/0045

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/06/2022

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

IE/V/0417/001/E/002

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.