

Lactovac Suspension for injection

Nem engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Lactovac Suspension for injection

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AL01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Hellas S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/05/2021

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

42690-19/05/2021-K-0244801

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/08/2021

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

IE/V/0417/001/E/002

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat