

Lactovac Vet. injektionsvæske, suspension

Nem
engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Lactovac Vet. injektionsvæske, suspension

Lactovac Vet. injektionsvæske, suspension

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 / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 5.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AL01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [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 [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Animal Health ApS

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/06/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

19415

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/06/2022

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.