

# Lactovac Suspension for injection

Non  
autorizzato

- 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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Lactovac Suspension for injection

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI02AL01

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale soggetto a prescrizione medica

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

### **Autorizzato in:**

Grecia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/05/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

42690-19/05/2021-K-0244801

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/08/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0417/001/E/002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)