

Lactovac Suspension for injection

Non
autorizzato

- 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

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 veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Ungheria

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 Hungary Kft.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/08/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

4201/X/20 NÉBIH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/08/2020

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0417/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet