

# 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

Lactovac Suspension injectable

### 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:**

Revocato

---

### **Autorizzato in:**

Lussemburgo

---

### **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 Belgium

---

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

16/07/2020

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numero di autorizzazione:**

V 087/91/11/0342

---

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

21/02/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)