

Lactovac Suspension for injection

Neregistruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Lactovac Suspension for injection
LACTOVAC C suspensie injectabilă

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AL01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Vokiečių](#) [Estų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Italų](#) [Portugalų](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Zoetis Belgium

Rinkodaros leidimo data:

22/06/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

200080

Registracijos statuso pasikeitimo data:

19/06/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

IE/V/0417/001/E/002

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.