

# Lactovac Suspension for injection

Nav  
autorizēts

- Bovine rotavirus, strain 1005/78, Inactivated
- Bovine rotavirus, strain Holland, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain 800, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain S1091/83, Inactivated

## Product identification

### Zāļu nosaukums:

Lactovac Suspension for injection  
LACTOVAC C suspensie injectabilă

---

### Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)  
Pieejams tikai [English](#)  
Pieejams tikai [English](#)  
Pieejams tikai [English](#)

---

### Mērķa sugas:

Liellops

---

### Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

---

## Product details

### Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)  
1.00 relatīvā iedarbība / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

1.00 relatīvā iedarbība / 1.00 Dose

---

**Zāļu forma:**

Suspensija injekcijām

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**subkutānai lietošanai:**

• **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:**

QI02AL01

---

**Piegādes juridiskais statuss:**

Pieejams tikai [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Reģistrācijas statuss:**

Atsaukta

---

**Authorised in:**

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Reģistrācijas juridiskais pamats:**

Pieejams tikai [English](#) [Italian](#)

---

**Reģistrācijas apliecības īpašnieks:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

23/06/2005

---

**Sēriju izlaides ražošanas vietas:**

Zoetis Belgium

---

**Atbildīgā iestāde:**

ICBMV

---

**Atļaujas numurs:**

200080

---

**Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:**

20/06/2022

---

**Atsauces dalībvalsts:**

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:**

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)

## Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051162>