

# Lactovac Suspension for injection

Mhux  
awtorizzat

- 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

### Isem tal-mediċina:

Lactovac Suspension for injection  
Lactovac Suspensie voor injectie  
Lactovac Suspension injectable  
Lactovac Injektionssuspension

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)  
Disponibbli biss fi [English](#)  
Disponibbli biss fi [English](#)  
Disponibbli biss fi [English](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

## Product details

### **Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni għall-injezzjoni

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Użu għal taħt il-ġilda:**

##### **. Cattle**

- Meat and offal. 0 day
  - Milk. 0 day
- 

### **Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QI02AL01

---

### **Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status tal-awtorizzazzjoni:**

Surrendered

---

### **Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

---

### **Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Zoetis Belgium

---

### **Marketing authorisation date:**

16/07/2020

---

### **Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Zoetis Belgium

---

### **Awtorità responsabbli:**

FAMHP

---

### **Numru tal-awtorizzazzjoni:**

BE-V567084

---

### **Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

3/06/2022

---

### **Stat Membru ta' referenza:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Numru tal-proċedura:**

IE/V/0417/001

---

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

## Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051189>