

Lactovac Suspension for injection

Ikke
autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Lactovac Suspension for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AL01

Juridisk status for forsyning:

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Hellas S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/05/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

42690-19/05/2021-K-0244801

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/08/2021

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0417/001/E/002

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet