

# 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:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracalt

---

**Autorisert i:**

NL

---

**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 B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/07/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkjenningsnummer:**

REG NL 126398

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

26/01/2022

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0417/001/E/002

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.