

# Lactovac Suspension for injection

Niedopuszczony do obrotu

- 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

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Lactovac Suspension for injection

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie podskórne:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AL01

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w niemiecki estoński grecki angielski włoski portugalski  
Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Surrendered

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Belgium

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

22/06/2005

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Zoetis Belgium

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Numer pozwolenia:**

200080

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

19/06/2022

---

### **Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Numer procedury:**

IE/V/0417/001/E/002

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.