

Rispoval Lactovac C vakcina A.U.V.

Niedopuszczony do
obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Rispoval Lactovac C vakcina A.U.V.

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

250.00 haemagglutinating units / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w angielski

5.80 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w angielski

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w angielski

7.40 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AL02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

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 łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Hungary Kft.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

25/02/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Belgium

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/02/1998

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet