

# Lactovac Suspension for injection

Não  
autorizado

- 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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Lactovac Suspension for injection

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via subcutânea:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia
  - Milk. 0 dia
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI02AL01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Abandonada

---

### **Autorizado em:**

Países Baixos

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis B.V.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

1/07/2020

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Belgium

---

### **Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Número da autorização:**

REG NL 126398

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

26/01/2022

---

### **Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

### **Número de procedimento:**

IE/V/0417/001/E/002

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.