

Rispoval Lactovac C vakcina A.U.V.

Não
autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Rispoval Lactovac C vakcina A.U.V.

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

250.00 unidades hemaglutinantes / 1.00 unidade(s)/dose

Disponível apenas em inglês

5.80 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 unidade(s)/dose

Disponível apenas em inglês

7.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 unidade(s)/dose

Disponível apenas em inglês

7.40 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 unidade(s)/dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AL02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Hungary Kft.

Data de autorização de introdução no mercado:

25/02/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

25/02/1998

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet