

Rispoval Lactovac C vakcina A.U.V.

Neautorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Rispoval Lactovac C vakcina A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

250.00 haemagglutinating units / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în Engleză

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

Disponibile numai în Engleză

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

Disponibile numai în Engleză

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

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AL02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Maghiară

Disponibile numai în Maghiară

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Hungary Kft.

Data autorizației de comercializare:

25/02/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

25/02/1998

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet