

Lactovac Suspension for injection

Ni
pooblaščno

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

Product identification

Ime zdravila:

Lactovac Suspension for injection
Lactovac Suspensie voor injectie
Lactovac Suspension injectable
Lactovac Injektionssuspension

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

- **govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI02AL01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

16/07/2020

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium

Pristojni organ:

FAMHP

Številka dovoljenja :

BE-V567084

Datum spremembe statusa dovoljenja:

3/06/2022

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

IE/V/0417/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051189>