

Lactovac Suspension for injection

Ej
auktoriserad

- 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

Läkemedlets namn:

Lactovac Suspension for injection
LACTOVAC C ενέσιμο εναιώρημα

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

• **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL01

Rättslig status för tillhandahållande:

Finns tillgänglig endast på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Godkännandestatus:

Övergiven

Authorised in:

Grekland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

19/05/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

42690-19/05/2021-K-0244801

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/08/2021

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0417/001/E/002

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051193>