

# Lactovac Suspension for injection

Ej  
godkänd

- 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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Lactovac Suspension for injection  
LACTOVAC C suspensie injectabilă

### Aktiv substans:

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

### Djurslag:

Nöt

### Administreringsväg:

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:****Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI02AL01

---

**Receptstatus:**

Finns tillgänglig endast på tyska estniska grekiska engelska italienska portugisiska  
Norwegian

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Rumänien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Belgium

---

**Godkännandedatum:**

22/06/2005

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

200080

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/06/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0417/001/E/002

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.