

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Разрешен

- Dichelobacter nodosus, serotype H, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype G, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype F, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype E, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype D, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype C, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype A, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype I, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

400.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

- овца

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI04AB03

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

20/02/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:VPA10996/232/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:20/02/2004

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080542>