

FOOTVAX EMULSION INYECTABLE PARA OVEJAS

Разрешен

- Dichelobacter nodosus, serogroup I, strain 109, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup H, strain 340, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup G, strain 52, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup F, strain 66, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup E, strain 5, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup D, strain 16, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup C, strain 8, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, strain 58, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, strain 44, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup A, strain 6, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FOOTVAX EMULSION INYECTABLE PARA OVEJAS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

400.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

400.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

400.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

400.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

400.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

400.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

400.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

400.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

400.00 antibody unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

400.00 antibody 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 [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в [Испански](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Дата на разрешение за търговия:

21/12/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

The Veterinary Medicines Directorate

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2901 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/11/2013

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.

Данни върху опаковката

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

Листовка

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