

# Footvax

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Footvax

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Schaf

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

500000000.00 Zellen / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****subkutane Anwendung:**

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI04AB03

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

24/09/1996

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

66a/95

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/03/2007

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0220/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

## Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 15/07/2024

[Herunterladen](#)