

Footvax Emulsion zur Injektion

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Footvax Emulsie voor injectie

Footvax Emulsion injectable

Footvax Emulsion zur Injektion

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500000000.00 Zellen / 1.00 minute

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period 0 days

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

QI04AB03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

13/08/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V163161

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/04/2022

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/11/2025

Herunterladen