

Footvax, Injekční emulze

Εγκριμένο

- Dichelobacter nodosus, serogroup A, strain 6, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, strain 44, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, strain 58, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup D, strain 16, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup C, strain 8, 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
- Dichelobacter nodosus, serogroup I, strain 109, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Footvax, Injekční emulze

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI04AB03

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/05/2001

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

97/023/01-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

22/09/2011

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet