

Footvax, Injekční emulze

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Footvax, Injekční emulze

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

500000000.00 Células / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI04AB03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

21/05/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/023/01-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/09/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet