

FOOTVAX EMULSION INJECTABLE POUR OVINS

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FOOTVAX EMULSION INJECTABLE POUR OVINS

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](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

- ## Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

Pour les brebis laitières, il est recommandé de vacciner la brebis en lactation après le sevrage ou après avoir atteint le pic de production de lait.

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

QI04AB

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

[illegible]

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet

Fecha de autorización de comercialización:

9/07/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/4501741 8/1985

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/07/2010

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.