

Footvax Emulsie voor injectie

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Footvax Emulsie voor injectie

Footvax Emulsion injectable

Footvax Emulsion zur Injektion

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](#)

500000000.00 Células / 1.00 Minuto(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](#)

10.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Ovino

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

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:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

13/08/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V163161

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/04/2022

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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