

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000063763>

Cedivac-FMD

Ei
myönnetty

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, subtype 1, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Cedivac-FMD

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

3.00 unit(s) / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Nauta

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Lammas

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Sika

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Ihon alle:

•

Nauta

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Lammas

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Sika

- Meat and offal. no withdrawal period ^{Zero days}

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AA04

Reseptistatus:

Saatavissa vain kielillä [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

24/10/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 8265

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/04/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.