

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Myönnetty

- Dichelobacter nodosus, serogroup A, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup C, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup D, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup E, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup F, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup G, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup H, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup I, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä English

Saatavissa vain kielillä English

Kohde-eläinlajit:

Lammas

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

400.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI04AB03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Intervet (Ireland) Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

20/02/2004

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA10996/232/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

20/02/2004

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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