

FOOTVAX EMULSION INJECTABLE POUR OVINS

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FOOTVAX EMULSION INJECTABLE POUR OVINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

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.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI04AB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 10 mL

Outre de 200 mL

Outre de 100 mL

Outre de 50 mL

Outre de 20 mL

Boîte de 10 flacons de 10 mL

Boîte de 4 flacons de 10 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/07/1985

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4501741 8/1985

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/07/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage