

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

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](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

400.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

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

QI04AB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Disponible en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/02/2004

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10996/232/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/02/2004

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.