

File downloaded on 2026-05-10

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

## Cedivac-FMD

Nem engedélyezett

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

### Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Cedivac-FMD

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

sertés

---

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

---

### Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Gyógyszerforma:**

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
Intramuscularis alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

**juh**

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

**sertés**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

**Subcutan alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

**juh**

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

**sertés**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI02AA04

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

24/10/1994

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 8265

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

1/04/2023

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.