

Footvax emulsie voor injectie voor schapen

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Footvax emulsie voor injectie voor schapen

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

juh

- Milk. no withdrawal period nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:QI04AB03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:Valid

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](#)

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:Intervet Nederland B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/12/2004

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 5089

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/01/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.