

Footvax, Injekční emulze

Heimilað

- Dichelobacter nodosus, serogroup A, strain 6, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, strain 44, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, strain 58, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup D, strain 16, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup C, strain 8, 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
- Dichelobacter nodosus, serogroup I, strain 109, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Footvax, Injekční emulze

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI04AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/05/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/023/01-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/09/2011

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet