

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnýslu:

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](#)

400.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI04AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

20/02/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10996/232/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/02/2004

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.