

Footvax Emulsion for injection

Viðurkennt

- Dichelobacter nodosus, serotype I, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, Inactivated

Product identification

Heiti lyfs:

Footvax Emulsion for injection

Footvax

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Sauðkind

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar undir húð:****• Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI04AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Þýskaland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

66a/95

Dagsetning leyfisbreytingar:

29/03/2007

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Númer verkferlis:

DE/V/0220/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085601>