

# Footvax Emulsion for injection

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Footvax Emulsion for injection

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Ovino

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

500000000.00 cellule / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI04AB03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/09/1996

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

66a/95

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/03/2007

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0220/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.