

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

400.00 unit(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI04AB03

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Ireland

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet (Ireland) Limited

Rinkodaros leidimo data:

20/02/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10996/232/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/02/2004

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.