

Footvax Emulsion for injection

Registruotas

- *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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Footvax Emulsion for injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Avis

Leisti po oda

Pateikiama tik Anglų

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 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:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

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 Deutschland GmbH

Rinkodaros leidimo data:

24/09/1996

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Paul-Ehrlich-Institut

Registracijos numeris:

66a/95

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/03/2007

Referencinė valstybė narė:

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

Procedūros numeris:

DE/V/0220/001

Susijusios valstybės narės:

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

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

Dokumentai

Pakuotės lapelis

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

Combined File of all Documents

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