

Footvax Emulsion for injection

Atļautas

- 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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Footvax Emulsion for injection

Footvax Injektionsemulsion für Schafe

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Aita

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

500000000.00 šūnas / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Emulsija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

subkutānai lietošanai:

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI04AB03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Austria

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet Ges.m.b.H.

Tirdzniecības atļaujas datums:

19/07/2002

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Atbildīgā iestāde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Atļaujas numurs:

8-20249

Atļaujas statusa maiņas datums:

19/07/2002

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

DE/V/0220/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.