

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Awtorizzat

- Dichelobacter nodosus, serotype H, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype G, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype F, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype E, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype D, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype C, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype A, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype I, Inactivated

Product identification

Isem tal-mediċina:

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
400.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI04AB03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

20/02/2004

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Awtorità responsabli:

Health Products Regulatory Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

VPA10996/232/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

20/02/2004

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080542>