

FOOTVAX EMULSION INJECTABLE POUR OVINS

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FOOTVAX EMULSION INJECTABLE POUR OVINS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Pour les brebis laitières, il est recommandé de vacciner la brebis en lactation après le sevrage ou après avoir atteint le pic de production de lait.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI04AB

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet

Handelsvergunningsdatum:

9/07/1985

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/4501741 8/1985

Datum toelatingswijziging:

9/07/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.