

Decivac MKZ DOE emulsie voor injectie

Toegelaten

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype C, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 2, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 3, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Decivac MKZ DOE emulsie voor injectie

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](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. 0 day

-

Varken

- All relevant tissues. 0 day

-

Schaap

- All relevant tissues. 0 day

-

Geit

- All relevant tissues. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. 0 day

-

Varken

- All relevant tissues. 0 day

-

Schaap

- All relevant tissues. 0 day

-

Geit

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AA04

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Verpakking met 10 multidoses HDPE flacons à 50 ml.

Verpakking met 10 multidoses HDPE flacons à 250 ml.

Verpakking met 10 multidoses HDPE flacons à 20 ml.

Verpakking met 10 multidoses HDPE flacons à 100 ml.

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

22/05/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 116656

Datum toelatingswijziging:

25/03/2020

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

Documenten

Combined File of all Documents