

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG**FALTSCHACHTEL****1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Footvax Injektionsemulsion

2. WIRKSTOFF(E)

Jede 1 ml Dosis enthält:

D. nodosus-Serotypen A, B₁, B₂, C, D, E, F, G und H: 10 µg pili
D. nodosus-Serotyp I: 5 x 10⁸ Zellen

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

20 ml (20 Dosen)

50 ml (50 Dosen)

4. ZIELTIERART(EN)

Schafe

5. ANWENDUNGSGEBIETE**6. ARTEN DER ANWENDUNG**

Subkutane Anwendung.

7. WARTEZEITEN

Wartezeit: Null Tage.

8. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}

Nach Anbrechen innerhalb von 2-4 Stunden verbrauchen.

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Im Kühlschrank lagern.

Vor Frost schützen.

Vor Licht schützen.

10. VERMERK „LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE.“

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

11. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“

Nur zur Behandlung von Tieren.

12. KINDERWARNHINWEIS „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

13. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS

DE: Intervet Deutschland GmbH
AT: Intervet GesmbH

14. ZULASSUNGSNUMMERN

DE: Zul.-Nr. 66a/95
AT: Z. Nr. 8-20249

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN**Polyethylentyp LDPE-Flasche ETIKETT (20 ml, 50 ml)****1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Footvax

**2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFEN***D. nodosus*-Serotypen A, B₁, B₂, C, D, E, F, G, H und I; siehe Packungsbeilage.

20 ml (20 Dosen)

50 ml (50 Dosen)

3. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

4. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}

Nach Anbrechen innerhalb von 2-4 Stunden verbrauchen.