

Footvax, Injekční emulze

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Footvax, Injekční emulze

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

500000000.00 celler / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI04AB03

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Czech](#)

Bare tilgjengelig i [Czech](#)

Bare tilgjengelig i [Czech](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/05/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/023/01-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/05/2001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082465>