

Footvax emulsão injetável para ovinos

Autorisert

- Dichelobacter nodosus, serogroup A, strain 6, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, strain 44, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, strain 58, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup D, strain 16, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup E, strain 5, 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
- Dichelobacter nodosus, serogroup I, strain 109, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Footvax emulsão injetável para ovinos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500000000.00 celler / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 antigenenhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 antigenenhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 antigenenhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 antigenenhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 antigenenhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 antigenenhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 antigenenhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 antigenenhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 antigenenhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

sau

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI04AB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

MSD Animal Health Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/03/1988

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

169/87 DGV

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2022

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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