

Footvax, Injekční emulze

Dopuszczony

- 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 C, strain 8, 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Footvax, Injekční emulze

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie podskórne:**

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI04AB03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Czechia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/05/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/023/01-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/09/2011

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet