

# Decivac FMD DOE Emulsion zur Injektion für Rinder, Schweine, Schafe und Ziegen

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Decivac FMD DOE Emulsion zur Injektion für Rinder, Schweine, Schafe und Ziegen

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

3.00 50% da dose protetora / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

3.00 50% da dose protetora / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

3.00 50% da dose protetora / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

3.00 50% da dose protetora / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

3.00 50% da dose protetora / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

3.00 50% da dose protetora / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

-

**Sheep**

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

•

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

•

**Goat**

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

**Via subcutânea:**

•

**Sheep**

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

•

**Goat**

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

•

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI02AA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

3/08/2000

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número da autorização:**

BFAV/MKS/2/2000

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

9/08/2010

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.