

Footvax, Injekční emulze

Ima dovoljenje za
promet

- *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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Footvax, Injekční emulze

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

500000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Subkutana uporaba:**

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI04AB03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

21/05/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

97/023/01-C

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

22/09/2011

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet