

Footvax Emulsie voor injectie

Ima dovoljenje za promet

- 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 D, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup C, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup A, Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Footvax Emulsie voor injectie

Footvax Emulsion injectable
Footvax Emulsion zur Injektion

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](#)
500000000.00 cells / 1.00 minute
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)

Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

Sheep

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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:

13/08/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

BE-V163161

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

6/04/2022

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.