

File downloaded on 2026-05-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000063763>

## Cedivac-FMD

Ej  
godkänd

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, subtype 1, Inactivated

### Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Cedivac-FMD

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Nöt

Får

Svin

---

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

Subkutan användning

---

### Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Nöt**

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

**Får**

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

**Svin**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

**Subkutan användning:**

•

**Nöt**

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

**Får**

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

**Svin**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI02AA04

---

**Receptstatus:**

Finns tillgänglig endast på tyska estniska grekiska engelska italienska portugisiska  
Norwegian

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Nederländerna

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

**Godkännandedatum:**

24/10/1994

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkännandenummer:**

REG NL 8265

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/04/2023

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.