

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Godkänd

- Dichelobacter nodosus, serogroup A, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup C, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup D, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup E, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup F, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup G, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup H, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup I, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Footvax Emulsion for Injection for Sheep

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

400.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI04AB03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

20/02/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10996/232/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/02/2004

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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