

Footvax Emulsion for injection

Godkänd

- Dichelobacter nodosus, serogroup I, strain 109, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup A, strain 6, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, strain 44, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, strain 58, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup C, strain 8, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup D, strain 16, 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Footvax Emulsion for injection

Footvax Injektionsemulsion für Schafe

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
500000000.00 cells / 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
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI04AB03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Tillgänglig i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

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 Ges.m.b.H.

Godkännandedatum:

19/07/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-20249

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/07/2002

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0220/001

Berörda medlemsstater:

Österrike

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

Dokumenter

Bipacksedel

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

Produktresumé

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

Märkningstext

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

Gemensam fil för alla dokument

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