

Aftovaxpur DOE (58) SAT2 Saudi Arabia

Разрешен

- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT2, strain Saudi Arabia, Inactivated

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Aftovaxpur DOE (58) SAT2 Saudi Arabia

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

• **говеда**

- Not applicable. 0 day Zero days

• **овца**

- Not applicable. 0 day Zero days

• **свиня**

- Not applicable. 0 day Zero days

Подкожно приложение:

• **говеда**

- Not applicable. 0 day Zero days

• **овца**

- Not applicable. 0 day Zero days

• **свиня**

- Not applicable. 0 day Zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AA04

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Тази информация не е налична за този продукт.

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)
Налично само на [English](#)
Налично само на [English](#)
Налично само на [English](#)
Налично само на [English](#)
Налично само на [English](#)
Налично само на [English](#)
Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

European Commission

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

7/04/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 19/03/2024

Изтегли

ema-puar-aftovaxpur-v-2292-var-ii-0001-en.pdf

ema-puar-aftovaxpur-v-2292-var-ii-0009-en.pdf

ema-puar-aftovaxpur-v-2292-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000459>