

Aftovaxpur DOE (51) O Taiwan 3/97 + A22 Iraq + A24 Cruzeiro

Неразрешен

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain O/Taiwan/3/97, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A22 Iraq, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Aftovaxpur DOE (51) O Taiwan 3/97 + A22 Iraq + A24 Cruzeiro

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Тази информация не е налична за този продукт.

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Presentation_strength:? 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Налично само в Английски

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:11

Налично само в Английски

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:12

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AA04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian

,

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

,

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

15/07/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

European Commission

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/05/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 19/03/2024

Свали

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

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

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