

Aftovaxpur DOE (08) O1

Neregistrováno

Manisa + O1 BFS

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 BFS, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Aftovaxpur DOE (08) O1 Manisa + O1 BFS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:11

Léková forma:

Injekční emulze

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum registrace:

15/07/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

16/05/2023

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 19/03/2024

Stážení

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001198>