

Aftovaxpur DOE (60) O1 BFS + SAT2 Saudi Arabia

Authorised

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 BFS, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT2, strain Saudi Arabia, Inactivated

Product identification

Název léčivého přípravku:

Aftovaxpur DOE (60) O1 BFS + SAT2 Saudi Arabia

Léčivá látka:

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v English

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

K dispozici pouze v English

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:11

Léková forma:

Injekční emulze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular use:

• **Skot**

- Not applicable. 0 day

Zero days

• **Ovce**

- Not applicable. 0 day

Zero days

• **Prase**

- Not applicable. 0 day

Zero days

Subcutaneous use:

• **Skot**

- Not applicable. 0 day

Zero days

• **Ovce**

- Not applicable. 0 day

Zero days

• **Prase**

- Not applicable. 0 day

Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI02AA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Dánsko , Estonia , Finsko , Francie , Island , Irsko , Itálie , Kypr , Lichtenštejnsko , Litva , Lotyšsko , Lucembursko , Malta , Maďarsko , Nizozemsko , Norsko , Německo , Polsko , Portugalsko , Rakousko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , United Kingdom (Northern Ireland) , Česko , Řecko , Španělsko , Švédsko

Popis balení:

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v English

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v English italiano

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Odpovědný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

7/04/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Publikováno dne: 19/03/2024

Stažení

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/600000000084>