

AFTOPOR EMULSION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

Autoriseret

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 3, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 2, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AFTOPOR EMULSION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Får

Administrationsvej:

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- All relevant tissues. 0 dag

-

Svin

- All relevant tissues. 0 dag

-

Får

- All relevant tissues. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

23/07/2018

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/6308186 0/2017

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/01/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.