

Aftovaxpur DOE (34) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

Autoriseret

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain Taiwan 3/97, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated

Product identification

Lægemidlets navn:

Aftovaxpur DOE (34) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Får

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Kun tilgængelig på [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index:11

Kun tilgængelig på [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index:12

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

- **Kvæg**

- Not applicable. 0 day
Zero days

- **Får**

- Not applicable. 0 day
Zero days

- **Svin**

- Not applicable. 0 day
Zero days

Subkutan anvendelse:

- **Kvæg**

- Not applicable. 0 day
Zero days

- **Får**

- Not applicable. 0 day
Zero days

- **Svin**

- Not applicable. 0 day
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AA04

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Ansvarlig myndighed:

European Commission

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/07/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

dansk (PDF)

Udgivet den: 19/03/2024

Hent

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/600000000122>