

Aftovaxpur DOE (23) A22 Iraq + A24 Cruzeiro

Nicht
autorisiert

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A22 Iraq, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Aftovaxpur DOE (23) A22 Iraq + A24 Cruzeiro

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:11

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AA04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

15/07/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

[illegible]**Zuständige Behörde:**

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/05/2023

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/03/2024

[Herunterladen](#)

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

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

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