

Aftovaxpur DOE (35) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + A Turkey 14/98

Nicht
autorisiert

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain O/Taiwan/3/97, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A/Turkey/14/98, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Aftovaxpur DOE (35) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + A Turkey 14/98

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:12

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 , Rumaenien , 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:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France

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

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/03/2024

Herunterladen

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

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

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