

Aftovaxpur DOE (36) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + Asia1 Shamir

Autorisiert

- 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 Asia 1, strain Shamir, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Aftovaxpur DOE (36) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + Asia1 Shamir

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Reference: Hse Index: 0

Verfügbar nur in English

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index: 11

Verfügbar nur in English

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index: 12

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• Rind

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Schaf

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Schwein

- Not applicable. 0 day
Zero days

subkutane Anwendung:

• Rind

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Schaf

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Schwein

- Not applicable. 0 day
Zero days

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

QI02AA04

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/07/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/03/2024

[Herunterladen](#)

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/600000000805>