

Aftopur DOE

Autorisiert

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype C, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 2, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 3, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Aftopur DOE Homogenous cream opaque double oil emulsion for injection
Aftopur DOE

Arzneilicher Wirkstoff:

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](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

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

QI02AA04

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

17/12/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

BFAV-B 367

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/09/2009

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0285/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/02/2022

Herunterladen

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062125>