

Aftovaxpur DOE (44) O1 BFS + O Taiwan 3/97 + A Turkey 14/98

Εξουσιοδοτημένο

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

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

Aftovaxpur DOE (44) O1 BFS + O Taiwan 3/97 + A Turkey 14/98

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Διατίθεται μόνο σε English

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:11

Διατίθεται μόνο σε English

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:12

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

• Βοοειδή

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα
Zero days

• Πρόβατο

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα
Zero days

• Χοίρος

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα
Zero days

Υποδόρια χρήση:

• Βοοειδή

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα
Zero days

• Πρόβατο

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα
Zero days

• Χοίρος

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα
Zero days

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI02AA04

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Αρμόδια αρχή:

European Commission

Αριθμός άδειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

15/07/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 19/03/2024

Κατεβάστε

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000980>