

Aftovaxpur DOE (40) O1 Manisa + A24 Cruzeiro + Asia1 Shamir

Pole
volitatud

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, strain Shamir, Inactivated

Product identification

Ravimi nimetus:

Aftovaxpur DOE (40) O1 Manisa + A24 Cruzeiro + Asia1 Shamir

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Turustatakse ainult [English](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:11

Turustatakse ainult [English](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:12

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI02AA04

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Surrendered

Authorised in:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastutav asutus:

European Commission

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/05/2023

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

Documents

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 19/03/2024

[Lae alla](#)

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/600000001779>