

Aftovaxpur DOE (27) A Turkey 14/98 + Asia1 Shamir

Volitatud

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain Turkey 14/98, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, strain Shamir, Inactivated

Product identification

Ravimi nimetus:

Aftovaxpur DOE (27) A Turkey 14/98 + Asia1 Shamir

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

siga

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

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

• **veis**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **lammas**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **sig**

- Not applicable. 0 day
Zero days

Subkutaanne:

• **veis**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **lammas**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **sig**

- Not applicable. 0 day
Zero days

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

QI02AA04

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

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

Vastutav asutus:

European Commission

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

15/07/2013

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-0009-en.pdf

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000484>