

Aftovaxpur DOE (68) O1 Manisa + A22 Iraq + SAT2 Saudi Arabia

Valtuutettu

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A22 Iraq, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT2, strain Saudi Arabia, Inactivated

Product identification

Lääkkeen nimi:

Aftovaxpur DOE (68) O1 Manisa + A22 Iraq + SAT2 Saudi Arabia

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Lihakseen
Ihon alle

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain English

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Reference: Hse Index: 0

Saatavissa vain English

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index: 11

Saatavissa vain English

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index: 12

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Withdrawal period by route of administration:**Lihakseen:****• Cattle**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Sheep

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Pig

- Not applicable. 0 day
Zero days

Ihon alle:**• Cattle**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Sheep

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Pig

- Not applicable. 0 day
Zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QI02AA04

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastuullinen viranomainen:

European Commission

Myyntiluvan numero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/04/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

suomi (PDF)

Julkaistu: 19/03/2024

[Ladata](#)

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/600000001486>