

AFTOPOR EMULSION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AFTOPOR EMULSION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Voie d'administration:

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Porc

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Mouton

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 20 mL
Boîte de 10 flacons de 300 mL
Boîte de 10 flacons de 200 mL
Boîte de 10 flacons de 100 mL
Boîte de 10 flacons de 50 mL
Boîte de 10 flacons de 20 mL
Boîte de 1 flacon de 300 mL
Boîte de 1 flacon de 200 mL
Boîte de 1 flacon de 100 mL
Boîte de 1 flacon de 50 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/07/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6308186 0/2017

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/01/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage