

Aftopur DOE

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Aftopur DOE Homogenous cream opaque double oil emulsion for injection

Aftopur DOE

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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/12/2000

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 04491/3003

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/11/2024

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0285/001

États membres concernés:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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