

Aftovaxpur DOE (01) O1 Manisa

Felhatalmazott

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated

Product identification

Készítmény neve:

Aftovaxpur DOE (01) O1 Manisa

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscularis alkalmazás:****• szarvasmarha**

- Not applicable. 0 day Zero days

• juh

- Not applicable. 0 day Zero days

• sertés

- Not applicable. 0 day Zero days

Subcutan alkalmazás:**• szarvasmarha**

- Not applicable. 0 day Zero days

• juh

- Not applicable. 0 day Zero days

• sertés

- Not applicable. 0 day Zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AA04

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

European Commission

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/07/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

magyar (PDF)

Megjelent: 19/03/2024

Letöltés

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

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

ema-puar-aftovaxpur-v-2292-var-ii-0009-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004163>