

Aftovaxpur DOE (19) O Taiwan 3/97 + A22 Iraq

Ekki
heimilað

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain O/Taiwan/3/97, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A22 Iraq, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Aftovaxpur DOE (19) O Taiwan 3/97 + A22 Iraq

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:11

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítaliska](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

15/07/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/05/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 19/03/2024

Sækja

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

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

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