

Aftovaxpur DOE (29) O1 Manisa + O1 BFS + A22 Iraq

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

Aftovaxpur DOE (29) O1 Manisa + O1 BFS + A22 Iraq

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Aðeins í boði í [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:11

Aðeins í boði í [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:12

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

- **Nautgripir**

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

- **Sauðkind**

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

- **Svín**

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

Til notkunar undir húð:

- **Nautgripir**

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

- **Sauðkind**

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

- **Svín**

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

ATC flokkun (dýrallyf):

QI02AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

15/07/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 19/03/2024

[Download](#)

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000801>