

Aftovaxpur DOE (50) O1 BFS + A Turkey 14/98 + Asia1 Shamir

Autorizzato

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 BFS, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain Turkey 14/98, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, strain Shamir, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Aftovaxpur DOE (50) O1 BFS + A Turkey 14/98 + Asia1 Shamir

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Reference: Hse Index: 0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index: 11

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index: 12

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• bovini

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

• Ovino

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

• Suino

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

Uso sottocutaneo:

• bovini

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

• Ovino

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

• Suino

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AA04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/07/2013

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 19/03/2024

[Scaricamento](#)

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/600000001706>