

Aftovaxpur DOE (60) O1 BFS + SAT2 Saudi Arabia

Authorised

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 BFS, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT2, strain Saudi Arabia, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Aftovaxpur DOE (60) O1 BFS + SAT2 Saudi Arabia

Principio attivo:

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

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular use:

• **bovini**

- non applicabile. 0 giorno

Zero days

• **Ovino**

- non applicabile. 0 giorno

Zero days

• **Suino**

- non applicabile. 0 giorno

Zero days

Subcutaneous use:

• **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:

Austria , Belgio , Bulgaria , Cipro , Croazia , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Irlanda , Islanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

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:

Autorizzazione all'immissione in commercio

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:

7/04/2014

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-var-ii-0001-en.pdf

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000084>