

Aftopur AISap

Autorizzato

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype C, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 2, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 3, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

AFTOPUR AISap Suspension for injection

Aftopur AISap

Principio attivo:

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](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 dose protettiva al 50% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 dose protettiva al 50% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 dose protettiva al 50% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 dose protettiva al 50% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 dose protettiva al 50% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 dose protettiva al 50% / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 dose protettiva al 50% / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

- **bovini**

- latte. 0 giorno

- carne e visceri. 0 giorno

- **Ovino**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Caprino**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

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:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

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 di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited

Marketing authorisation date:

7/06/2000

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 08327/3002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/06/2000

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0284/001

Stati membri interessati:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062139>