

Aftovaxpur DOE (84) A24 Cruzeiro + Asia1 Shamir + SAT2 Saudi Arabia

Pilnvarots

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, strain Shamir, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT2, strain Saudi Arabia, Inactivated

Product identification

Zāļu nosaukums:

Aftovaxpur DOE (84) A24 Cruzeiro + Asia1 Shamir + SAT2 Saudi Arabia

Aktīvā viela:

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Mērķa sugas:

Liellops

Aita

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai English

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Pieejams tikai English

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:11

Pieejams tikai English

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:12

Zāļu forma:

Emulsija injekcijām

Withdrawal period by route of administration: intramuskulārai lietošanai:

• Liellops

- Nav piemērojams. 0 diena
Zero days

• Aita

- Nav piemērojams. 0 diena
Zero days

• Cūka

- Nav piemērojams. 0 diena
Zero days

subkutānai lietošanai:

• Liellops

- Nav piemērojams. 0 diena
Zero days

• Aita

- Nav piemērojams. 0 diena
Zero days

• Cūka

- Nav piemērojams. 0 diena
Zero days

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI02AA04

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieejams tikai English Italian

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

European Commission

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

7/04/2014

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

Documents

Visu dokumentu apvienotais fails

latviešu (PDF)

Publicēts vietnē: 19/03/2024

[Lejupielādēt](#)

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/600000001371>