

Aftovaxpur DOE (34) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

Pilnvarots

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain Taiwan 3/97, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated

Product identification

Zāļu nosaukums:

Aftovaxpur DOE (34) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

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:

15/07/2013

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-par-en.pdf

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000122>