

Aftovaxpur DOE (64) A Turkey 14/98 + SAT2 Saudi Arabia

Awtorizzat

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain Turkey 14/98, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT2, strain Saudi Arabia, Inactivated

Product identification

Isem tal-mediċina:

Aftovaxpur DOE (64) A Turkey 14/98 + SAT2 Saudi Arabia

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Disponibbli biss fi [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index:11

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-muskoli:

• Cattle

- Not applicable. 0 day Zero days

• Sheep

- Not applicable. 0 day Zero days

• Pig

- Not applicable. 0 day Zero days

Użu għal taħt il-ġilda:

• Cattle

- Not applicable. 0 day Zero days

• Sheep

- Not applicable. 0 day Zero days

• Pig

- Not applicable. 0 day Zero days

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI02AA04

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Awtorità responsabbli:

European Commission

Numru tal-awtorizzazzjoni:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

7/04/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

Malti (PDF)

Ippubblikat fuq: 19/03/2024

Nizzel

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/600000001604>