

AUPHYL PLUS

Mhux awtorizzat

- Aujeszky's disease virus, strain MNC+/10a, Live

Product identification

Isem tal-medicina:

АУФИЛ ПЛЮС

AUPHYL PLUS

Sustanza attiva:

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

6.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:**Użu għal ġol-muskoli:****• Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period

4 седмици за мястото на инжиктиране

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI09AD01

Status legali tal-provvista:

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

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

25/07/2007

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Awtorità responsabbli:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0022-1756

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

24/11/2023

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092683>