

Aftovaxpur DOE (18) O1 BFS + Asia1 Shamir

Autorisert

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 BFS, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, strain Shamir, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

Aftovaxpur DOE (18) O1 BFS + Asia1 Shamir

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Tilgjengelig bare i English

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:11

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **storfe**

- Ikke aktuelt. 0 dag
Zero days

• **sau**

- Ikke aktuelt. 0 dag
Zero days

• **gris**

- Ikke aktuelt. 0 dag
Zero days

Subkutan bruk:

• **storfe**

- Ikke aktuelt. 0 dag
Zero days

• **sau**

- Ikke aktuelt. 0 dag
Zero days

• **gris**

- Ikke aktuelt. 0 dag
Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AA04

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

15/07/2013

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 19/03/2024

[Nedlasting](#)

ema-puar-aftovaxpur-v-2292-par-en.pdf

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

ema-puar-aftovaxpur-v-2292-var-ii-0001-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001159>