

Aftovaxpur DOE (20) O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

Geautoriseerd

- 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

Naam van het geneesmiddel:

Aftovaxpur DOE (20) O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:11

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• **Rund**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **Schaap**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **Varken**

- Not applicable. 0 day
Zero days

Subcutaan gebruik:

• **Rund**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **Schaap**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **Varken**

- Not applicable. 0 day
Zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

15/07/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 19/03/2024

[Downloaden](#)

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/600000000322>