

Aftovaxpur DOE (48) O1 BFS + A24 Cruzeiro + A Turkey 14/98

Ikke
autorisert

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 BFS, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A/Turkey/14/98, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Aftovaxpur DOE (48) O1 BFS + A24 Cruzeiro + A Turkey 14/98

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:11

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:12

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/07/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/05/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

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