

AFTOVAXPUR 3 ML SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS ET OVINS

Dopuszczony

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 3, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 2, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AFTOVAXPUR 3 ML SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS ET OVINS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
6.00 50% Protective Dose / 3.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.00 50% Protective Dose / 3.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.00 50% Protective Dose / 3.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.00 50% Protective Dose / 3.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.00 50% Protective Dose / 3.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.00 50% Protective Dose / 3.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie podskórne:**

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

•

Sheep

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AA04

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/12/2019

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/8748745 9/2019

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/12/2019

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.