

Aftovaxpur DOE (01) O1 Manisa

Upoważniony

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

Aftovaxpur DOE (01) O1 Manisa

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

• **Cattle**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **Sheep**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **Pig**

- Not applicable. 0 day
Zero days

Podanie podskórne:

• **Cattle**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **Sheep**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **Pig**

- Not applicable. 0 day
Zero days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AA04

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

European Commission

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/07/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

polski (PDF)

Opublikowane na: 19/03/2024

Pobierać

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004163>