

Aftovaxpur DOE (75) O1 BFS + A Turkey 14/98 + SAT2 Saudi Arabia

Autorizat

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 BFS, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain Turkey 14/98, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT2, strain Saudi Arabia, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

Aftovaxpur DOE (75) O1 BFS + A Turkey 14/98 + SAT2 Saudi Arabia

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Disponibile numai în [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:11

Disponibile numai în [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:12

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

• Bovine

- Nu se aplică. 0 day
Zero days

• Oaie

- Nu se aplică. 0 day
Zero days

• Porc

- Nu se aplică. 0 day
Zero days

Administrare subcutanată:

• Bovine

- Nu se aplică. 0 day
Zero days

• Oaie

- Nu se aplică. 0 day
Zero days

• Porc

- Nu se aplică. 0 day
Zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AA04

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Autoritatea responsabilă:

European Commission

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

7/04/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

română (PDF)

Publicat pe: 19/03/2024

[Descarca](#)

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/600000000313>