

Aftovaxpur DOE (85) A Turkey 14/98 + Asia1 Shamir + SAT2 Saudi Arabia

Pooblašeno

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, strain Shamir, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT2, strain Saudi Arabia, Inactivated

Product identification

Ime zdravila:

Aftovaxpur DOE (85) A Turkey 14/98 + Asia1 Shamir + SAT2 Saudi Arabia

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Reference: Hse Index: 0

Na voljo samo v [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index: 11

Na voljo samo v [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index: 12

Farmaceutska oblika:

Emulzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**intramuskularna uporaba:****• govedo**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Sheep

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Pig

- Not applicable. 0 day
Zero days

Subkutana uporaba:**• govedo**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Sheep

- Not applicable. 0 day
Zero days

• Pig

- Not applicable. 0 day
Zero days

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI02AA04

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Pristojni organ:

European Commission

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

7/04/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

slovenščina (PDF)

Objavljeno na: 19/03/2024

Prenesi

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001368>