

Aftovaxpur DOE (21) O Taiwan 3/97 + A Turkey 14/98

Auktoriserad

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain Taiwan 3/97, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain Turkey 14/98, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

Aftovaxpur DOE (21) O Taiwan 3/97 + A Turkey 14/98

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength:≥ 6 PD50 Index:11

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• **Nöt**

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

• **Får**

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

• **Svin**

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Subkutan användning:

• **Nöt**

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

• **Får**

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

• **Svin**

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AA04

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/07/2013

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 19/03/2024

Ladda ner

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001585>