

# Aftovaxpur DOE (63) A24 Cruzeiro + SAT2 Saudi Arabia

Nicht  
autorisiert

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24  
Cruzeiro, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 2, strain  
Saudi Arabia, Inactivated

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Aftovaxpur DOE (63) A24 Cruzeiro + SAT2 Saudi Arabia

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:11

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI02AA04

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

15/07/2013

---





Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/05/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/03/2024

[Herunterladen](#)

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