

# Aftovaxpur DOE (57) A24 Cruzeiro + A Turkey 14/98 + Asia1 Shamir

Nicht  
autorisiert

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24  
Cruzeiro, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain Turkey  
14/98, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, strain  
Shamir, Inactivated

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Aftovaxpur DOE (57) A24 Cruzeiro + A Turkey 14/98 + Asia1 Shamir

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:11

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:12

---

### **Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

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

QI02AA04

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Authorised 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 , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

15/07/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

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)

## Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/03/2024

[Herunterladen](#)

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/600000001048>