

## Aftovaxpur DOE (40) O1 Manisa + A24 Cruzeiro + Asia1 Shamir

No  
autorizado

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, strain Shamir, Inactivated

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Aftovaxpur DOE (40) O1 Manisa + A24 Cruzeiro + Asia1 Shamir

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:11

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:12

---

### Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AA04

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Anulado

---

### Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Información adicional

### Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Disponibile únicamente en English Italian

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

15/07/2013

[illegible]

[illegible]

**Autoridad responsable:**

**Número de autorización:**

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/05/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 19/03/2024

[Descargar](#)

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

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

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