

# Aftovaxpur DOE (05) A24 Cruzeiro

No  
autorizado

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24  
Cruzeiro, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Aftovaxpur DOE (05) A24 Cruzeiro

---

**Principio activo:**

Disponibile 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:**

Disponibile únicamente en [English](#)

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

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

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

QI02AA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile 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 ,

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

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/07/2013

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

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





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-var-ii-0009-en.pdf

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