

Aftovaxpur DOE (72) O1 BFS + O Taiwan 3/97 + SAT2 Saudi Arabia

Autorizado

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 BFS, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain Taiwan 3/97, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT2, strain Saudi Arabia, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Aftovaxpur DOE (72) O1 BFS + O Taiwan 3/97 + SAT2 Saudi Arabia

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• Bovino

- Not applicable. 0 Día
Zero days

• Ovino

- Not applicable. 0 Día
Zero days

• Porcino

- Not applicable. 0 Día
Zero days

Vía subcutánea:

• Bovino

- Not applicable. 0 Día
Zero days

• Ovino

- Not applicable. 0 Día
Zero days

• Porcino

- Not applicable. 0 Día
Zero days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AA04

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

No se dispone de esta información para este producto.

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/04/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 19/03/2024

[Descargar](#)

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001899>