

Aftovaxpur DOE (49) O1 BFS + A24 Cruzeiro + Asia1 Shamir

Non
autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Aftovaxpur DOE (49) O1 BFS + A24 Cruzeiro + Asia1 Shamir

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:11

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:12

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/07/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/05/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 19/03/2024

[Télécharger](#)

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000332>