

Aftovaxpur DOE (22) O Taiwan 3/97 + Asia1 Shamir

Non
autorisé

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain O/Taiwan/3/97, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, strain Shamir, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Aftovaxpur DOE (22) O Taiwan 3/97 + Asia1 Shamir

Substance(s) active(s):

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(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:? 6 PD50 Index:11

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
Boehringer Ingelheim Animal Health France

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