

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

Non  
autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Aftovaxpur DOE (40) O1 Manisa + 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](http://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-0001-en.pdf

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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001779>