

# Aftovaxpur DOE (80) O Taiwan 3/97 + Asia1 Shamir + SAT2 Saudi Arabia

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
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 2, strain Saudi Arabia, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Aftovaxpur DOE (80) O Taiwan 3/97 + Asia1 Shamir + SAT2 Saudi Arabia

### Substance(s) active(s):

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(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

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

---

15/07/2013

[illegible]

[illegible]

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 événements 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-0009-en.pdf

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

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