

Aftovaxpur DOE (12) O1 Manisa + A Turkey 14/98

Autorisé

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain Turkey 14/98, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

Aftovaxpur DOE (12) O1 Manisa + A Turkey 14/98

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

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

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Bovins**

- Non applicable. 0 day
Zero days

• **Mouton**

- Non applicable. 0 day
Zero days

• **Porc**

- Non applicable. 0 day
Zero days

Voie sous-cutanée:

• **Bovins**

- Non applicable. 0 day
Zero days

• **Mouton**

- Non applicable. 0 day
Zero days

• **Porc**

- Non applicable. 0 day
Zero days

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

QI02AA04

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Sites de fabrication pour la libération des lots:

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:

15/07/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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/600000000498>