

# Aftovaxpur DOE (34) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

Non  
autorisé

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain O/Taiwan/3/97, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Aftovaxpur DOE (34) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

### 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

---





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