

# Aftovaxpur DOE (69) O1 Manisa + A24 Cruzeiro + SAT2 Saudi Arabia

Non  
autorizzato

- 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 SAT 2, strain Saudi Arabia, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Aftovaxpur DOE (69) O1 Manisa + A24 Cruzeiro + SAT2 Saudi Arabia

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Reference:Hse Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:11

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:12

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI02AA04

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

### **Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---





**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/05/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 19/03/2024

Scaricamento

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