

# Aftovaxpur DOE (14) O1 BFS + O Taiwan 3/97

Niet  
gemachtigd

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Aftovaxpur DOE (14) O1 BFS + O Taiwan 3/97

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:11

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02AA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

15/07/2013

---





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

---

**Verantwoordelijke instantie:**

European Commission

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/05/2023

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 19/03/2024

Downloaden

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

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

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