

# Aftovaxpur DOE (28) O1 Manisa + 01 BFS + O Taiwan 3/97

Niet  
gemachtigd

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

## Product identification

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

Aftovaxpur DOE (28) O1 Manisa + 01 BFS + O Taiwan 3/97

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

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

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Product details

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:11

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:12

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

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

:

QI02AA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Surrendered

---

**Authorised 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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

15/07/2013

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

European Commission

---

**Toelatingsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

16/05/2023

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 19/03/2024

[Downloaden](#)

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

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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000800>