

# Aftovaxpur DOE (30) O1 Manisa + O1 BFS + A24 Cruzeiro

Ikke  
autorisert

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 BFS, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Aftovaxpur DOE (30) O1 Manisa + O1 BFS + A24 Cruzeiro

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

### Målarter:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

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

Bare tilgjengelig i [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:11

Bare tilgjengelig i [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:12

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI02AA04

---

**Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

**Autorisert i:**

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

15/07/2013

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighet:**

European Commission

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

16/05/2023

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 19/03/2024

[Nedlasting](#)

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000802>