

# Aftovaxpur DOE (77) O Taiwan 3/97 + A22 Iraq + SAT2 Saudi Arabia

Não  
autorizado

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain O/Taiwan/3/97, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A22 Iraq, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 2, strain Saudi Arabia, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Aftovaxpur DOE (77) O Taiwan 3/97 + A22 Iraq + SAT2 Saudi Arabia

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

### Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:11

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:12

---

### Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AA04

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Abandonada

---

### Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,  
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,  
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,  
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

## Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

15/07/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

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

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/05/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 19/03/2024

[Descarregar](#)

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

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

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