

# Aftovaxpur DOE (34) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

Não  
autorizado

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain Taiwan 3/97, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, strain A24 Cruzeiro, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Aftovaxpur DOE (34) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### 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 [English](#)

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

Disponível apenas em [English](#)

Presentation\_strength:? 6 PD50 Index:11

Disponível apenas em [English](#)

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 [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**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

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data de 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-var-ii-0001-en.pdf

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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000122>