

# Aftovaxpur DOE (36) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + Asia1 Shamir

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 Asia 1, strain Shamir, Inactivated

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Aftovaxpur DOE (36) O1 Manisa + O Taiwan 3/97 + Asia1 Shamir

### **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

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

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

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