

Aftovaxpur DOE (20) O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Aftovaxpur DOE (20) O Taiwan 3/97 + A24 Cruzeiro

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Reference: Hse Index: 0

Disponível apenas em [English](#)

Presentation_strength: ≥ 6 PD50 Index: 11

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• Cattle

- Not applicable. 0 dia
Zero days

• Sheep

- Not applicable. 0 dia
Zero days

• Pig

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Via subcutânea:

• Cattle

- Not applicable. 0 dia
Zero days

• Sheep

- Not applicable. 0 dia
Zero days

• Pig

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Código anatômico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI02AA04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/07/2013

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

15/07/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 19/03/2024

[Baixar](#)

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/600000000322>