

BLUEVAC-4

Zugelassen

- Bluetongue virus, Serotype 4, strain SPA-1/2004, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BLUEVAC-4

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

316228000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AA08

QI04AA02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CZ Vaccines S.A.U.

Zulassungsdatum:

7/11/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CZ Vaccines S.A.U.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

74778/04-08-2021/K-0221101

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/08/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0268/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Deutschland Griechenland Portugal Rumaenien Slowenien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0268001-mrp-bluevac-4-en.pdf