

Bluevac BTV (--)- BTV8 - Suspension for injection

Zugelassen

- Bluetongue virus, serotype 8, strain BEL2006/01, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bluevac BTV (--)- BTV8 - Suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength: ≥ 245.67 µg/ml Reference:Hse Index:0

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

•

Rind

- Not applicable. 0 Tag Zero days

•

Schaf

- Not applicable. 0 Tag Zero days

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

QI02AA08

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik ,
Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn ,
Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta ,
Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien ,
Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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](#)

Zulassungsinhaber:

CZ Vaccines S.A.U.

Zulassungsdatum:

14/04/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CZ Vaccines S.A.U.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/04/2011

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/04/2026

Herunterladen

ema-puar-v156-bluevacbtv-vra0000255727-en.pdf

ema-puar-v156-bluevacbtv-ii10g-en.pdf

ema-puar-v156-bluevacbtv-vra0012g-en.pdf

ema-puar-v156-bluevacbtv-initial-en.pdf