

Zulvac BTV BTV 4 - Suspension for injection

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Zulvac BTV BTV 4 - Suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:7.2-8.1 log10 TCID₅₀ Reference:Hse Index:0

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

-

Schaf

- Not applicable. 0 Tag Zero days

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Not applicable. 0 Tag Zero days

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

QI02AA08

Abgaberegulierung:

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 , Rumänien , 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](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Zulassungsdatum:

25/04/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/04/2017

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 6/06/2024

Herunterladen

ema-puar-zulvac-v-4185-var-x-0001-en.pdf

ema-puar-zulvac-btv-v-c-4185-ii-0004-assessment-report-variation-en.pdf

ema-puar-zulvac-btv-v-4185-par-en.pdf