

BlueShield BTV3, Każda dawka 1 ml zawiera: Wirus choroby niebieskiego języka, serotyp 3, szczep Bio-93 BTV3, inaktywowany 10 - 320 jednostek ELISA*, Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizado

- Bluetongue virus, serotype 3, strain Bio-93:BTV3, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BlueShield BTV3, Każda dawka 1 ml zawiera: Wirus choroby niebieskiego języka, serotyp 3, szczep Bio-93 BTV3, inaktywowany 10 - 320 jednostek ELISA*, Zawiesina do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponibile únicamente en English

Especies de destino:

Bovino
Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AA08

QI04AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

J.J.F. Centaurus spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

1/12/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3456

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/12/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.