

BTVPUR (--) - BTV 4+8 Suspension for injection

Autorizado

- Bluetongue virus, serotype 4, Inactivated
- Bluetongue virus, serotype 8, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BTVPUR (--) - BTV 4+8 Suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: $\geq 1.86 \log_{10}$ pixels Reference: Hse Index: 0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: $\geq 2.12 \log_{10}$ pixels Reference: Hse Index: 1

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Bovino

- Not applicable. 0 Día
Zero days

-

Ovino

- Not applicable. 0 Día
Zero days

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

QI02AA08

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:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

17/12/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/04/2016

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 11/07/2023

[Descargar](#)

ema-puar-btvpur-v-2231-par-en.pdf

ema-puar-btvpur-v-2231-var-ii-0007-g-en.pdf

ema-puar-btvpur-v-2231-var-s-0002-en.pdf

ema-puar-btvpur-v-2231-var-ii-0010-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000214>