

Zulvac 1+8 Bovis (--) - Suspension for injection

Autorizado

- Bluetongue virus, serotype 1, strain ALG2006/01 E1, Inactivated
- Bluetongue virus, Serotype 8, strain BTV-8/BEL2006/02, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Zulvac 1+8 Bovis (--)
- Suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥1 RP* Reference:Hse Comments:*Relative potency by a mice potency test compared to a reference vaccine that was shown efficacious in bovine
Index:0

Disponibile únicamente en [English](#)

Presentation_strength:≥1 RP* Reference:Hse Comments:*Relative potency by a mice potency test compared to a reference vaccine that was shown efficacious in bovine
Index:1

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Not applicable. 0 Día Zero days

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

QI02AA08

Condiciones de dispensación:

Disponibile 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 ,

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

Descripción del formato:

Disponibile 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:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

8/03/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/03/2012

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 8/01/2026

[Descargar](#)

ema-puar-zulvac-1-8-bovis-v-2473-var-s-0003-en.pdf

ema-puar-zulvac-1-8-bovis-v-2473-par-en.pdf