

Zulvac SBV Suspension for injection

Autorizado

- Schmallerberg virus, strain BH80/11-4, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Zulvac SBV Suspension for injection

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:

Disponibile únicamente en [English](#)

Presentation_strength:RP \geq 1.0 Reference:In-house Index:0

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Not applicable. 0 Día Zero days

•

Ovino

- Not applicable. 0 Día Zero days

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Not applicable. 0 Día Zero days

•

Ovino

- Not applicable. 0 Día Zero days

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

QI02AA

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 ,

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

Descripción del formato:

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium SA

Fecha de autorización de comercialización:

6/02/2015

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:

6/02/2015

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 6/11/2025

[Descargar](#)

ema-puar-zulvac-sbv-v-2781-par-en.pdf