

BLUEVAC-4

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BLUEVAC-4

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

316228000.00 Dosis infecciosa 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

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

QI02AA08

QI04AA02

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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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:

CZ Vaccines S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

13/11/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

960/01/18RIVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/08/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0268/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Grecia Portugal Rumania; Rumanía Eslovenia

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Prospecto

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

eu-PUAR-esv0268001-mrp-bluevac-4-en.pdf