

# BioBos BTV 3, Injekční suspenze

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

BioBos BTV 3, Injekční suspenze

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Mouton

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

320.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

### Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

---

### Temps d'attente par voie d'administration:

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI02AA08

QI04AA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Demandes dans des circonstances exceptionnelles (article 25 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bioveta a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/10/2024

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/053/24-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/10/2024

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000136615>