

BLUEVAC-1 SUSPENSION INJECTABLE POUR OVINS ET BOVINS

Ovlašten

- Bluetongue virus, serotype 1, strain ALG2006/01 E1, Inactivated

Product identification

Naziv VMP-a:

BLUEVAC-1 SUSPENSION INJECTABLE POUR OVINS ET BOVINS

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

1.00 100% protective dose / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Supkutano:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

-

Sheep

- All relevant tissues. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI02AA08

QI04AA02

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

France

Opis paketa:

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

CZ Vaccines S.A.U.

Marketing authorisation date:

31/01/2013

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

CZ Vaccines S.A.U.

Odgovorno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj autorizacije:

FR/V/7015824 9/2013

Datum promjene statusa odobrenja:

16/04/2014

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040530>