

BLUEVAC 4-G, suspenzija za injekciju, za ovce i goveda

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

BLUEVAC 4-G, suspenzija za injekciju, za ovce i goveda

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

6.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AA08

QI04AA02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Hrvatska

Dostupan u:

Hrvatska

Opis paketa:

Kartonska kutija s 1 bočicom od 50 mL

Kartonska kutija s 1 bočicom od 250 mL

Kartonska kutija s 1 bočicom od 100 mL

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Genera d.d.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

11/01/2018

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

CZ Vaccines S.A.U.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/17-01/177

Datum promjene statusa odobrenja:

19/04/2023

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka