

BioBos BTV 3 suspension for injection for sheep and cattle

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BioBos BTV 3 suspension for injection for sheep and cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino
bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
320.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AA08

QI04AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda in circostanze eccezionali (Articolo 25 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/10/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/053/24-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/11/2026

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0212/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Estonia Ungheria Lettonia Lituania Polonia Slovacchia Slovenia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-czv0212001-mr-biobos_btv_3-en.pdf