

Bultavo 3, Suspension for injection

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bultavo 3, Suspension for injection

BULTAVO 3 SUSPENSION INJECTABLE POUR OVINS ET BOVINS

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 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

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

QI04AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/05/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/5480517 0/2025

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/05/2025

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0207/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Irlanda

[Italia](#) [Lussemburgo](#) [Malta](#) [Paesi Bassi](#) [Norvegia](#) [Portogallo](#) [Spagna](#)

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Package Leaflet and Labelling

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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