

# 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](http://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.