

BTVPUR (--) - BTV 2 Suspension for injection

Autorizzato

- Bluetongue virus, serotype 2, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BTVPUR (--) - BTV 2 Suspension for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength: $\geq 1.86 \log_{10}$ pixels Reference: Hse Index: 0

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

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

-

bovini

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

-

Ovino

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

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

QI02AA08

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

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

Descrizione della confezione:

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:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/12/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/08/2018

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 12/07/2023

Updated on: 13/07/2023

Scaricamento

ema-puar-btvpur-v-2231-var-s-0002-en.pdf

ema-puar-btvpur-v-2231-var-ii-0010-en.pdf

ema-puar-btvpur-v-2231-par-en.pdf

ema-puar-btvpur-v-2231-var-ii-0007-g-en.pdf