

Bovilis BTV8 (WD) (--) - Suspension for injection

Non
autorizzato

- Bluetongue virus, serotype 8, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bovilis BTV8 (WD) (--) - 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](#)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days

-

Ovino

- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days

- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days
- non applicabile. 0 giorno Zero days

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

QI04AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale soggetto a prescrizione medica

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

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](#)

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:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/09/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/09/2010

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: 6/11/2022

Scaricamento