

# Bovilis Blue-8 (--)- Suspension for injection

Non autorizzato

- Bluetongue virus, serotype 8, Inactivated

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Bovilis Blue-8 (--)- Suspension for injection

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

---

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:10<sup>6.5</sup> CCID<sub>50</sub> Index:0

---

### Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

---

### Withdrawal period by route of administration:

**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

QI04AA02

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Authorised 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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

21/11/2017

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

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:**

27/03/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 2/04/2024

Scaricamento

ema-puar-v4776-bovilis-blue-8-wpar-2024-03-27-en.pdf

ema-puar-bovilis-blue-8-v-4776-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001802>