

# Zulvac BTV BTV 8 - Suspension for injection

Autorizzato

- Bluetongue virus, Serotype 8, strain BTV-8/BEL2006/02, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Zulvac BTV BTV 8 - Suspension for injection

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:7.3-7.4 log10 TCID<sub>50</sub> Reference:Hse Index:0

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

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

- 

**Ovino**

- non applicabile. 0 giorno Zero days

**Uso sottocutaneo:**

- 

**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](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

Zoetis Belgium SA

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/04/2017

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/04/2017

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato il: 6/06/2024

Scaricamento

ema-puar-zulvac-btv-v-4185-par-en.pdf

ema-puar-zulvac-v-4185-var-x-0001-en.pdf

ema-puar-zulvac-btv-v-c-4185-ii-0004-assessment-report-variation-en.pdf