

BTVPUR (--)- BTV 1+8 Suspension for injection

Autorizzato

- Bluetongue virus, serotype 8, Inactivated
- Bluetongue virus, serotype 1, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BTVPUR (--)- BTV 1+8 Suspension for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

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: ≥ 2.12 log₁₀ pixels Reference:Hse Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:≥1.9 log10 pixels Reference:Hse Index:1

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:

Marketing Authorisation

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:

17/12/2010

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato il: 7/11/2022

Scaricamento

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

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