

Bluevac-3 (--)- Suspension for injection

Geautoriseerd

- Bluetongue virus, serotype 3, strain BTV-3/NET2023, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Bluevac-3 (--)- Suspension for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Presentation_strength:10^{6.5} CCID50 Index:0

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Subcutaan gebruik:**

-

Rund

-

Schaap

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AA08

QI04AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CZ Vaccines S.A.U.

Marketing authorisation date:

20/02/2025

Productielocaties partijvrijgifte:

CZ VETERINARIA, S.A.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

20/02/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 5/03/2025

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600001880861>