

BioBos BTV 3 suspension for injection for sheep and cattle

Toegelaten

- Bluetongue virus, serotype 3, strain Bio-93:BTV3, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BioBos BTV 3 suspension for injection for sheep and cattle

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

320.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 hour
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AA08

QI04AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

23/09/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

MR/V/0830/001

Datum toelatingswijziging:

8/10/2025

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0212/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Estland Hongarije Letland Litouwen Polen Slowakije Slovenië

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

eu-puar-czv0212001-mr-biobos_btv_3-en.pdf