

BLUEVAC 4-G, suspenzija za injekciju, za ovce i goveda

Dopuszczony

- Bluetongue virus, Serotype 4, strain SPA-1/2004, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

BLUEVAC 4-G, suspenzija za injekciju, za ovce i goveda

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

6.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AA08

QI04AA02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Croatia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Genera d.d.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/01/2018

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CZ Vaccines S.A.U.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numer pozwolenia:

UP/I-322-05/17-01/177

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/04/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.