

BLUEVAC 4 BG suspension for injection for sheep and cattle

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

BLUEVAC 4 BG suspension for injection for sheep and cattle

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

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 włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Bulgaria

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

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 łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Asklep-Pharma OOD

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/04/2019

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CZ Vaccines S.A.U.

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-2882

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/04/2019

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.

Ulotka dla pacjenta

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