

BioBos BTV 3 suspension for injection for sheep and cattle

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BioBos BTV 3 suspension for injection for sheep and cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

320.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 0 hora

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AA08

QI04AA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)
Disponível apenas em [checo](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

16/10/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/053/24-C

Data da alteração do estado de autorização:

3/11/2026

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0212/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Estónia Hungria Letónia Lituânia Polónia Eslováquia Eslovénia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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