

Bluevac BTV (--) - BTV1+4+8 - Suspension for injection

Autorizado

- Bluetongue virus, serotype 8, strain BEL2006/01, Inactivated
- Bluetongue virus, Serotype 4, strain SPA-1/2004, Inactivated
- Bluetongue virus, serotype 1, strain ALG2006/01 E1, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Bluevac BTV (--) - BTV1+4+8 - Suspension for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Sheep

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AA08

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

CZ Vaccines S.A.U.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/04/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

31/03/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 25/08/2026

Descarregar