

Zulvac BTV BTV 4 - Suspension for injection

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Zulvac BTV BTV 4 - Suspension for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

Presentation_strength:7.2-8.1 log10 TCID₅₀ Reference:Hse Index:0

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

-

Sheep

- Not applicable. 0 dia Zero days

Via subcutânea:

-

Cattle

-

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 English

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium SA

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

25/04/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

25/04/2017

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 6/06/2024

Descarregar

ema-puar-zulvac-v-4185-var-x-0001-en.pdf

ema-puar-zulvac-btv-v-c-4185-ii-0004-assessment-report-variation-en.pdf

ema-puar-zulvac-btv-v-4185-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001132>