

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000055155>

# BLUEVAC-1

Autorizat

- Bluetongue virus, serotype 1, strain ALG2006/01 E1, Inactivated

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

BLUEVAC-1

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Oaie

---

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

22.60 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

### Administrare subcutanată:

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AA08

QI04AA02

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## Status autorizație:

Valid

---

## Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Disponibil în:

Spain

---

## Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/05/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

2025 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/04/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.