

# Hepizovac (--)- Suspension for injection

Godkänd

- Epizootic haemorrhagic disease virus, serotype 8, strain EHDV8 SPA 2022/LCV\_03 LCV Cod.:078, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Hepizovac (--)- Suspension for injection

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

**Djurslag:**

Nöt

**Administreringsväg:**

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation\_strength:4 x 10<sup>5.5</sup> CCID<sub>50</sub> Reference:In-house Index:0

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

•

**Nöt**

- Not applicable. 0 dygn  
Zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI02AA

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Godkännandedatum:**

23/04/2025

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/04/2025

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 18/06/2025

Ladda ner

ema-puar-v6592-hepizovac-initial-en.pdf