

Bultavo 3, Suspension for injection

Godkänd

- Bluetongue virus, serotype 3, strain Bio-93:BT3, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bultavo 3, Suspension for injection

BULTAVO 3 SUSPENSION INJECTABLE POUR OVINS ET BOVINS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

320.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI04AA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

14/05/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/5480517 0/2025

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/05/2025

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0207/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Danmark Finland Frankrike Tyskland Grekland
Irland Italien Luxemburg Malta Nederländerna Norge Portugal Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.