

Zulvac 1+8 Bovis (--)- Suspension for injection

Godkänd

- Bluetongue virus, serotype 1, strain ALG2006/01 E1, Inactivated
- Bluetongue virus, Serotype 8, strain BTV-8/BEL2006/02, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Zulvac 1+8 Bovis (--)- Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength: ≥ 1 RP* Reference: Hse Comments: *Relative potency by a mice potency test compared to a reference vaccine that was shown efficacious in bovine
Index: 0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength: ≥ 1 RP* Reference: Hse Comments: *Relative potency by a mice potency test compared to a reference vaccine that was shown efficacious in bovine
Index: 1

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AA08

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 italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium SA

Godkännandedatum:

8/03/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/03/2012

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 8/01/2026

Ladda ner

ema-puar-zulvac-1-8-bovis-v-2473-var-s-0003-en.pdf

ema-puar-zulvac-1-8-bovis-v-2473-par-en.pdf