

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

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:RP* $\geq$ 1 Reference:Hse Index:0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:RP* $\geq$ 1 Reference:Hse Index:1

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Får

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI04AA02

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:

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium

Godkännandedatum:

14/03/2011

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:

14/03/2011

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 6/11/2025

Ladda ner

ema-puar-zulvac-1-8-ovis-v-2251-var-s-0006-en.pdf

ema-puar-zulvac-1-8-ovis-v-2251-par-en.pdf