

## **ANEXO I**

### **RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO**

## 1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

**BLUEVAC-4**, suspensão injetável para bovinos e ovinos

## 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml de vacina contém:

### Substância ativa:

Vírus da Língua Azul inativado, serotipo 4, estirpe BTV-4/SPA-1/2004..... 10<sup>6,5</sup> DICC<sub>50</sub>\*

\* DICC<sub>50</sub>: 50% dose infecciosa em cultura de células correspondente ao título antes da inativação (potência confirmada nos lotes finais por contra prova na espécie-alvo)

### Adjuvantes:

Hidróxido de alumínio ..... 6 mg

Saponina purificada (Quil A) ..... 0,05 mg

### Excipientes:

Tiomersal..... 0,1 mg

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

## 3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável.

Branco ou branco-rosado.

## 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

### 4.1 Espécie(s)-alvo

Ovinos e bovinos.

### 4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

#### Ovinos

Imunização ativa de ovinos para prevenir a virémia\* causada pelo serotipo 4 do vírus da língua azul.

\*(valor de ciclo (Ct) ≥36 por um método validado RT-PCR, indicando ausência de genoma viral

#### Início da imunidade

21 dias após o esquema básico de vacinação

#### Duração da imunidade

1 ano após o esquema básico de vacinação

## **Bovinos**

Imunização ativa de bovinos para prevenir a virémia\* causada pelo serotipo 4 do vírus da língua azul.

\*(valor de ciclo (Ct)  $\geq 36$  por um método validado RT-PCR, indicando ausência de genoma viral

### Início da imunidade

21 dias após o esquema básico de vacinação

### Duração da imunidade

1 ano após o esquema básico de vacinação

## **4.3 Contraindicações**

Não existem.

## **4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo**

Vacinar apenas animais saudáveis.

Ocasionalmente, a presença de anticorpos maternos em ovinos com a idade mínima recomendada, pode interferir com a proteção induzida pela vacina.

Não está disponível informação sobre a utilização da vacina em bovinos seropositivos, incluindo aqueles com anticorpos de origem materna.

Caso se pretenda administrar noutras espécies de ruminantes, domésticas ou selvagens, consideradas como estando em risco de infeção, deve ser usada com precaução e aconselha-se que seja testada num pequeno número de animais antes da vacinação em massa. O nível de eficácia noutras espécies pode diferir do observado em ovinos e bovinos.

## **4.5 Precauções especiais de utilização**

### Precauções especiais para a utilização em animais

Não aplicável

### Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

## **4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)**

Frequentemente, pode observar-se um aumento transitório da temperatura retal não superior a 1,0°C. Não dura mais que 24 a 72 horas.

Muito frequentemente, podem ser observados nódulos; em ovinos, o nódulo pode atingir um máximo de 3 cm de diâmetro (53% dos animais) e diminui progressivamente ao longo de cerca de 35 dias; em bovinos, o nódulo pode atingir no máximo 5 cm de diâmetro e tem duração variável (até mais de 41 dias após a vacinação em 25% dos animais), e diminui progressivamente.

Em casos raros, podem ser observados:

- Reações de hipersensibilidade (com hipersalivação),
- Sinais sistêmicos (letargia, edema, mal-estar, anorexia e morte)
- Distúrbios reprodutivos (aborto e retenção de placenta),
- Diminuição da produção de leite;
- Reações locais: dor no local de injeção,
- Sinais respiratórios (dispneia e secreção nasal)

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados)
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados)
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados)
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).

#### **4.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos**

Pode ser administrado durante a gestação em ovelhas e vacas.

A segurança do medicamento veterinário em ovelhas e vacas durante a lactação não foi demonstrada.

A segurança e a eficácia não foram determinadas em machos reprodutores. Nesta categoria de animais, a vacina só deve ser administrada em conformidade com a avaliação do benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável e/ou Autoridades Nacionais Competentes relativamente às políticas de vacinação contra o vírus da língua azul.

#### **4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação**

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário deve ser tomada caso a caso.

#### **4.9 Posologia e via de administração**

Via subcutânea.

Agitar bem antes de utilizar. Respeitar as condições habituais de assepsia.

#### **Ovinos**

Ovinos a partir de 2 meses de idade nascidos de mães não imunizadas (ou a partir dos 2,5 meses de idade em animais nascidos de ovelhas imunizadas): 1 dose de 2 ml por via subcutânea e independentemente do peso ou idade.

#### **Revacinação:**

1 dose por ano.

## **Bovinos**

Bovinos a partir de 2 meses de idade nascidos de mães não imunizadas (ou a partir dos 3 meses de idade em animais nascidos de bezerros imunizados): 2 doses de 4 ml com um intervalo de 4 semanas por via subcutânea e independentemente do peso ou idade.

### **Revacinação:**

1 dose por ano.

#### **4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)**

Após a administração de uma dose dupla da vacina, não foram observadas reações adversas diferentes das descritas na secção 4.6.

#### **4.11 Intervalo(s) de segurança**

Zero dias.

## **5. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS**

Grupo farmacoterapêutico: Vacina do vírus da língua azul inativado  
Código ATCvet: QI04AA02 (Ovinos); QI02AA08 (Bovinos).

A BLUEVAC-4 estimula a imunização ativa contra o serotipo 4 do vírus da língua azul.

## **6. INFORMAÇÕES FARMACÉUTICAS**

### **6.1 Lista de excipientes**

Hidróxido de alumínio  
Saponina purificada (Quil A)  
Tiomersal  
Fosfato de potássio  
Fosfato dissódico  
Cloreto de sódio  
Água para injetáveis

### **6.2 Incompatibilidades principais**

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

### **6.3 Prazo de validade**

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos.  
Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 10 horas.

#### **6.4 Precauções especiais de conservação**

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C). Proteger da luz. Não congelar.

#### **6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário**

Apresentações:

Frascos de polietileno de alta densidade de 50 ml com rolha de borracha bromobutílica e selos de alumínio.

Frascos de polietileno de alta densidade de 100 ml com rolha de borracha bromobutílica e selos de alumínio.

Frascos de polietileno de alta densidade de 250 ml com rolha de borracha bromobutílica e selos de alumínio.

Dimensão da embalagem:

Caixa de cartão com 1 frasco de 50 ml

Caixa de cartão com 1 frasco de 100 ml

Caixa de cartão com 1 frasco de 250 ml

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

#### **6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos**

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

### **7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

CZ Veterinaria, S.A.  
La Relva s/n - Torneiros  
36410 Porriño (Espanha)

### **8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

960/01/18RIVPT

### **9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO**

Data da primeira autorização: 13 de Novembro de 2018

Data da última renovação: 28 de Abril de 2021

### **10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO**

Abril de 2021

### **PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO**

Condições de dispensa: **Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária**  
Condições de administração: **Administração sob o controle ou supervisão do médico veterinário**

**ANEXO III**  
**ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO**

## **A. ROTULAGEM**

## INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa de cartão (50 ml, 100 ml, 250 ml).

### 1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

BLUEVAC-4, suspensão injetável para bovinos e ovinos

### 2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml de vacina contém:

**Substâncias ativa:**

Vírus da Língua Azul inativado, serotipo 4, estirpe BTV-4/SPA-1/2004 ..... 10<sup>6,5</sup> DICC<sub>50</sub>\*

Hidróxido de alumínio, Saponina purificada (Quil A), Tiomersal

(\*) Ler o folheto informativo

### 3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável

### 4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

50 ml

100 ml

250 ml

### 5. ESPÉCIES-ALVO

Ovinos e bovinos.

### 6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

### 7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Uso subcutâneo.

Agitar bem antes de administrar.

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

## 8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: zero dias.

## 9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

## 10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Após a primeira abertura da embalagem administrar no prazo de 10 horas.

## 11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado (2°C – 8°C). Proteger da luz. Não congelar.

## 12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

Eliminação: ler o folheto informativo.

## 13. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, SE FOR CASO DISSO

Uso veterinário. Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

## 14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

## 15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

CZ Veterinaria, S.A.  
La Relva s/n - Torneiros  
36410 Porriño (Espanha)

**16. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

960/01/18RIVPT

**17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO**

Lote: { número }

## INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Frasco de 100 ml e 250 ml

### 1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

**BLUEVAC-4**, suspensão injetável para bovinos e ovinos

### 2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml de vacina contém:

**Substâncias ativa:**

Vírus da Língua Azul inativado, serotipo 4, estirpe BTV-4/SPA-1/2004 .....  $10^{6.5}$  DICC<sub>50</sub>\*

Hidróxido de alumínio, Saponina purificada (Quil A), Tiomersal

(\*). Ler o folheto informativo

### 3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável

### 4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

100 ml

250 ml

### 5. ESPÉCIES-ALVO

Ovinos e bovinos.

### 6. INDICAÇÕES

### 7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Uso subcutâneo.

Agitar bem antes de utilizar.

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**8. INTERVALO DE SEGURANÇA**

Intervalo de segurança: zero dias.

**9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO**

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**10. PRAZO DE VALIDADE**

VAL {mês/ano}

Após a primeira abertura da embalagem administrar no prazo de 10 horas.

**11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Conservar e transportar refrigerado (2°C – 8°C). Proteger da luz. Não congelar.

**12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO**

Eliminação: ler o folheto informativo.

**13. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, SE FOR CASO DISSO**

Uso veterinário. Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

**14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

**15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

CZ Veterinaria, S.A.  
La Relva s/n - Torneiros  
36410 Porriño (Espanha)

**16. NÚMERO(S) DE AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

960/01/18RIVPT

**17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO**

Lote: { número }

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE  
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

Frasco de 50 ml

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

BLUEVAC-4, suspensão injetável para bovinos e ovinos

**2. COMPOSIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)**

Cada ml de vacina contém:

Vírus da Língua Azul inativado, serotipo 4, cepa BTV-4/SPA-1/2004 .....  $10^{6,5}$  DICC<sub>50</sub>\***3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES**

50 ml

**4. VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

SC

**5. INTERVALO DE SEGURANÇA**

Intervalo de segurança: zero dias.

**6. NÚMERO DO LOTE**

Lote: { número }

**7. PRAZO DE VALIDADE**

VAL { mês/ano }

Após a primeira abertura da embalagem administrar no prazo de 10 horas.

**8. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO”**

Uso veterinário.

## **B. FOLHETO INFORMATIVO**

## FOLHETO INFORMATIVO:

### BLUEVAC-4 Suspensão injetável para bovinos e ovinos

#### 1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES

Titular da autorização de introdução no mercado e fabricante responsável pela libertação dos lotes:

CZ Veterinaria, S.A.  
La Relva s/n - Torneiros  
36410 Porriño (Espanha)

#### 2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

BLUEVAC-4, Suspensão injetável para bovinos e ovinos

#### 3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

Cada ml de vacina contém:

##### Substância ativa:

Vírus da Língua Azul inativado, serotipo 4, estirpe BTV-4/SPA-1/2004..... 10<sup>6,5</sup> DICC<sub>50</sub>\*

\* DICC<sub>50</sub>: 50% dose infecciosa em cultura de células correspondente ao título antes da inativação (potência confirmada nos lotes finais por contra prova na espécie-alvo)

##### Adjuvantes:

Hidróxido de alumínio ..... 6 mg  
Saponina purificada (Quil A) ..... 0,05 mg

##### Excipientes:

Tiomersal..... 0,1 mg

#### 4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

##### Ovinos

Imunização ativa de ovinos para prevenir a virémia\* causada pelo serotipo 4 do vírus da língua azul.

\*(valor de ciclo (Ct) ≥36 por um método validado RT-PCR, indicando ausência de genoma viral)

##### Início da imunidade

21 dias após o esquema básico de vacinação

Duração da imunidade

1 ano após o esquema básico de vacinação

**Bovinos**

Imunização ativa de bovinos para prevenir a virémia\* causada pelo serotipo 4 do vírus da língua azul.

\*(valor de ciclo (Ct)  $\geq 36$  por um método validado RT-PCR, indicando ausência de genoma viral)

Início da imunidade

21 dias após o esquema básico de vacinação

Duração da imunidade

1 ano após o esquema básico de vacinação

## 5. CONTRAINDICAÇÕES

Não existem.

## 6. REAÇÕES ADVERSAS

Frequentemente, pode observar-se um aumento transitório da temperatura retal não superior a 1,0°C. Não dura mais que 24 a 72 horas.

Muito frequentemente, podem ser observados nódulos; em ovinos, o nódulo pode atingir um máximo de 3 cm de diâmetro (53% dos animais) e diminui progressivamente ao longo de cerca de 35 dias; em bovinos, o nódulo pode atingir no máximo 5 cm de diâmetro e tem duração variável (até mais de 41 dias após a vacinação em 25% dos animais), e diminui progressivamente.

Em casos raros, podem ser observados:

- Reações de hipersensibilidade (com hipersalivação),
- Sinais sistémicos (letargia, edema, mal-estar, anorexia e morte)
- Distúrbios reprodutivos (aborto e retenção de placenta),
- Diminuição da produção de leite;
- Reações locais: dor no local de injeção,
- Sinais respiratórios (dispneia e secreção nasal)

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados)
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados)
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados)
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).

Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário.

## **7. ESPÉCIES-ALVO**

Ovinos e bovinos.

## **8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO**

Via subcutânea.

### **Ovino**

Ovinos a partir de 2 meses de idade nascidos de mães não imunizadas (ou a partir dos 2,5 meses de idade em animais nascidos de ovelhas imunizadas): 1 dose de 2 ml por via subcutânea e independentemente do peso ou idade.

### **Revacinação:**

1 dose por ano.

### **Bovino**

Bovinos a partir de 2 meses de idade nascidos de mães não imunizadas (ou a partir dos 3 meses de idade em animais nascidos de bezerros imunizados): 2 doses de 4 ml com um intervalo de 4 semanas por via subcutânea e independentemente do peso ou idade.

### **Revacinação:**

1 dose por ano.

## **9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA**

Agitar bem antes de utilizar.

Respeitar as condições habituais de assepsia.

## **10. INTERVALO DE SEGURANÇA**

Zero dias.

## **11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C). Proteger da luz. Não congelar.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 10 horas.

Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo/na embalagem.

## **12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)**

### **Advertências especiais para cada espécie-alvo**

Ocasionalmente, a presença de anticorpos maternos em ovinos com a idade mínima recomendada, pode interferir com a proteção induzida pela vacina.

Não está disponível informação sobre a utilização da vacina em bovinos seropositivos, incluindo aqueles com anticorpos de origem materna.

Caso se pretenda administrar noutras espécies de ruminantes, domésticas ou selvagens, consideradas como estando em risco de infeção, deve ser usada com precaução e aconselha-se que seja testada num pequeno número de animais antes da vacinação em massa. O nível de eficácia noutras espécies pode diferir do observado em ovinos e bovinos.

### **Precauções especiais para a utilização em animais**

Vacinar apenas animais saudáveis.

### **Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais**

Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

### **Utilização durante a gestação e lactação**

Pode ser administrado durante a gestação em ovelhas e vacas.

A segurança do medicamento veterinário em ovelhas e vacas durante a lactação não foi demonstrada.

A segurança e a eficácia não foram determinadas em machos reprodutores. Nesta categoria de animais, a vacina só deve ser administrada em conformidade com a avaliação do benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável e/ou Autoridades Nacionais Competentes relativamente às políticas de vacinação contra o vírus da língua azul.

### **Interações medicamentosas e outras formas de interação**

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário deve ser tomada caso a caso.

### **Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos)**

Após a administração de uma dose dupla da vacina, não foram observadas reações adversas diferentes das descritas na secção 6.

### **Incompatibilidades principais**

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

### **13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO**

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou esgotos domésticos. Pergunte ao seu médico veterinário como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários. Estas medidas contribuem para a proteção do ambiente.

### **14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO**

Abril de 2021

### **15. OUTRAS INFORMAÇÕES**

#### **Propriedades imunológicas**

Grupo farmacoterapêutico: Vacina do vírus da língua azul inativado.  
Código ATCvet: QI04AA02 (Ovinos); QI02AA08 (Bovinos).

A BLUEVAC-4 estimula a imunidade ativa contra o serotipo 4 do vírus da língua azul.

Nº AIM: 960/01/18RIVPT

Apresentações:

Caixa de cartão com 1 frasco de 50 ml  
Caixa de cartão com 1 frasco de 100 ml  
Caixa de cartão com 1 frasco de 250 ml

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Uso veterinário - **Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária**  
**Administração sob o controle ou supervisão do médico veterinário**