

File downloaded on 2026-03-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000055282>

# CZV REV-1 LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO Y CAPRINO

Разрешен

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

CZV REV-1 LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO Y CAPRINO

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

коза

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
9.00 Colony forming unit / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

•

**овца**

- Meat and offal. 0 day

•

**коза**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI04AE

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански  
Налично само в Испански  
Налично само в Испански  
Налично само в Испански  
Налично само в Испански

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

27/07/1972

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

### **Отговорен орган:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

2292 ESP

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

9/05/2011

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.