

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

Autorizado

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

9.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI04AE

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 10 viales de 10 dosis y caja con 10 viales de 10 ml

Caja con 10 viales de 10 dosis y caja con 10 ampollas de 10 ml

Caja con 10 viales de 5 dosis y caja con 10 viales de 5 ml

Caja con 10 viales de 5 dosis y caja con 10 ampollas de 5 ml

Caja con 5 viales de 10 dosis y 5 viales de 10 ml

Caja con 5 viales de 5 dosis y 5 viales de 5 ml
Caja con 5 viales de 10 dosis y 5 ampollas de 10 ml
Caja con 5 viales de 5 dosis y 5 ampollas de 5 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CZ Vaccines S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

27/07/1972

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2292 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/05/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado