

## LIO-B-19

Autorizado

- Brucella abortus, strain B-19, Live

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

LIO-B-19

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

**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 Dosis

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

Vía subcutánea:

- 

## **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QI02AE

---

### **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

---

### **Descripción del formato:**

Caja con 25 viales de 1 dosis de liofilizado y 25 viales con 5 ml de disolv

Caja con 10 viales de 1 dosis de liofilizado y 10 viales con 5 ml de disolv

Caja con 5 viales de 1 dosis de liofilizado y 5 viales con 5 ml de disolven

Caja con 1 vial de 1 dosis de liofilizado y 1 vial con 5 ml de disolvente

---

## **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:**

Laboratorios Syva S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

15/06/1973

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2718 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/02/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto