

# B-19 CZV SUBCUTANEA LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO

Autorizado

- Brucella abortus, strain B-19, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

B-19 CZV SUBCUTANEA LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) formadora(s) de colonia/Gramo / 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:**

Disponibile 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 5 viales de liofilizado de 1 dosis y 5 viales de disolvente de 5 m

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile 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:**

11/01/1979

---

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

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2940 ESP

---

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

17/12/2013

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado