

B-19 CZV OFTALMICA POLVO Y DISOLVENTE PARA COLIRIO EN SUSPENSION PARA BOVINO

Autorizado

- Brucella abortus, strain B-19, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

B-19 CZV OFTALMICA POLVO Y DISOLVENTE PARA COLIRIO EN SUSPENSION PARA BOVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para colirio en suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oftálmica:

-

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

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 100 dosis, 1 vial de 6 ml de capacidad que contiene 4 ml

Caja con 1 vial de 50 dosis, 1 vial de 3 ml de capacidad que contiene 2 ml

Caja con 1 vial de 25 dosis, 1 vial de 3 ml de capacidad que contiene 1 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:

8/11/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3593 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/11/2017

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

es-puar-b-19-czv-ofthalmica-es.pdf