

RB-51 CZV

Autorisert

- Brucella abortus, strain RB51, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RB-51 CZV

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

9.00 Kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

- storfe

- Slakt. 0 dag

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QI02AE

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/02/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cz Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

1431 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/02/2002

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055038>