

B-19 CZV OFTALMICA

Autorisert

- Brucella abortus, strain B-19, Live

Product identification

Legemidlets navn:

B-19 CZV OFTALMICA

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Okulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

9.00 Kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Pulver og væske til øyedråper, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Okulær bruk:**

- storfe

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AE

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

ES

Available in:

ES

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#)

Tilgjengelig bare i [Spanish](#)

Tilgjengelig bare i [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Marketing authorisation date:

8/11/2017

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Cz Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

3593 ESP

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

8/11/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055922>