

CZV REV-1 LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO Y CAPRINO

Dopuszczony

- Brucella melitensis, strain REV 1, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CZV REV-1 LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA OVINO Y CAPRINO

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
9.00 Colony forming unit / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI04AE

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Spain

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)
Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)
Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)
Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)
Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)
Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)
Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

CZ Vaccines S.A.U.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

27/07/1972

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CZ Vaccines S.A.U.

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

2292 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/05/2011

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.