

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

Dopuszczony

- Brucella abortus, strain B-19, Live

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

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

### 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 słoweński  
fiński szwedzki islandzki Norwegian

### Droga podania:

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
10.00 colony forming unit(s)/gram / 1.00 Dose

---

### Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie podskórne:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 0 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AE

---

### 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

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

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:**

11/01/1979

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numer pozwolenia:**

2940 ESP

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

17/12/2013

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://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.