

File downloaded on 2026-07-10

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

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

Dopuszczony

- Brucella abortus, strain B-19, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

9.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Krople do oczu, proszek i rozpuszczalnik do przygotowania zawiesiny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

podanie do oka:

-

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](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

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:

8/11/2017

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

CZ Vaccines S.A.U.

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

3593 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/11/2017

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.

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