

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

Autorizado

- Brucella abortus, strain B-19, Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego  
inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês  
sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

10.00 unidade(s) formadoras de colónias/grama / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via subcutânea:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia
- 

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI02AE

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em castelhano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

11/01/1979

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

2940 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/12/2013

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.