

Tuberculin PPD Kit

Разрешен

- TUBERCULIN PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE, AVIAN
- TUBERCULIN PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE, BOVINE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Tuberculin PPD Kit

Tuberculin PPD Kit

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрадермално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

25000.00 international unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски

30000.00 international unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрадермално приложение:**

-

говеда

- Milk. no withdrawal period zero days
 - Meat and offal. no withdrawal period zero days
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AR01

QI02AR02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

United Kingdom (Northern Ireland)

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Prionics Lelystad B.V.

Дата на разрешение за търговия:

24/11/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Prionics Lelystad B.V.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 36410/4000

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/11/2024

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NL/V/0322/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

tuberculin pil.pdf

tuberculin par.pdf