

Avitubal 28000, 28000 IU Roztwór do wstrzykiwań

Разрешен

- Mycobacterium avium, subsp. avium, strain D4ER, avian tuberculin protein derivative

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Avitubal 28000, 28000 IU Roztwór do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка

говеда

свиня

кокошка

Начин на приложение:

Интрадермално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

28000.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

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

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

кокошка

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QV04CF01

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 Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Poland

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp.
j.

Дата на разрешение за търговия:

5/10/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Номер на разрешението за търговия:

2009

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/10/2010

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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