

Bovitubal, süstelahus veistele

Registrováno

- TUBERCULIN

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bovitubal, süstelahus veistele

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intradermální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intradermální podání:

•

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QV04CF01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

3/04/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1141

Datum změny stavu registrace:

3/04/2003

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.