

# AviTuberculin 30 000 suspenzia na intradermálnu aplikáciu

Autoriseret

- TUBERCULINUM AVIAIRE

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

AviTuberculin 30 000 suspenzia na intradermálnu aplikáciu

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Får

Ged

### Administrationsvej:

Intrakutan anvendelse

Intrakutan anvendelse

Intrakutan anvendelse

Intrakutan anvendelse

Intrakutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

30000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intrakutan anvendelse:

- 

##### **Kvæg**

- All relevant tissues. 0 dag

#### Intrakutan anvendelse:

- 

##### **Svin**

- All relevant tissues. 0 dag

#### Intrakutan anvendelse:

- 

##### **Hest**

- All relevant tissues. 0 dag

#### Intrakutan anvendelse:

- 

##### **Får**

- All relevant tissues. 0 dag

#### Intrakutan anvendelse:

- 

##### **Ged**

- All relevant tissues. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AS

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

18/10/2001

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

97/104/01-S

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

29/11/2022

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.