

BOVINI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za injekciju za goveda i svinje

Autoriseret

- Mycobacterium bovis, strain AN5, bovine tuberculin purified protein derivative

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BOVINI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za injekciju za goveda i svinje

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV04CF01

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Genera d.d.

Dato for markedsføringstilladelse:

26/05/2020

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

UP/I-322-05/20-01/284

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/04/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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