

BIOBOVITUBAL 28000 solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine, porcine, cabaline, caini

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BIOBOVITUBAL 28000 solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine, porcine, cabaline, caini

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Får
Ged
Hest
Hund
Svin

Administrationsvej:

Intrakutan 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:

Intrakutan anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AR01

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](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta Romania S.R.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/05/2017

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

230092

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/05/2023

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.