

Geflügeltuberkulin - PPD

Zugelassen

- TUBERCULIN PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE, AVIAN

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Geflügeltuberkulin - PPD

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Taube

Hund

Ziege

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intradermale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

25000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intradermale Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Taube

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Fowl

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Turkey (for meat production)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AR02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID3) 20 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 2 Milliliter, verschlossen mit Verschlusskappe und Stopfen (Aluminium, Brombutylkautschuk)

(ID4) 2 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 2 Milliliter, verschlossen mit Verschlusskappe und Stopfen (Aluminium, Brombutylkautschuk)

(ID2) 1.8 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Ampulle (Glas) mit 1.8 Milliliter, verschlossen mit Verschlusskappe und Stopfen (Aluminium, Brombutylkautschuk)

(ID1) 18 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Ampulle (Glas) mit jeweils 1.8 Milliliter, verschlossen mit Verschlusskappe und Stopfen (Aluminium, Brombutylkautschuk)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zulassungsdatum:

26/07/1985

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

488a/85

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/09/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage