

BOVITUBAL 28 000, injekciné suspensija

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BOVITUBAL 28 000, injekciné suspensija

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Ziege
Schwein
Pferd
Hund

Art der Anwendung:

intradermale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
28000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

QV04CF01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch
finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch
Verfügbar nur in litauisch
Verfügbar nur in litauisch
Verfügbar nur in litauisch
Verfügbar nur in litauisch
Verfügbar nur in litauisch
Verfügbar nur in litauisch
Verfügbar nur in litauisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

11/05/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/94/0084/001-009

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/05/2011

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

Dokumente

RV0084.pdf