

# ΑΒΙΪΑΡΝΙ ΤΥΒΕΡΚΥΛΙΝ ΡΡΔ 28 000 ι.ι., οτοπινα ζα ινεκκιζυ ζα κοκοši, γοβεδα ι σβινγε

Εγκεκριμένο

- ΤΥΒΕΡΚΥΛΙΝ ΡΥΡΙΦΙΕΔ ΡΡΟΤΕΙΝ ΔΕΡΙΒΑΤΙΥΕ, ΑΒΙΑΝ

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρχάκου:

ΑΒΙΪΑΡΝΙ ΤΥΒΕΡΚΥΛΙΝ ΡΡΔ 28 000 ι.ι., οτοπινα ζα ινεκκιζυ ζα κοκοši, γοβεδα ι σβινγε

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Βοοειδή

Χοίρος

### Όδος χορήγησης:

Ενδοδερμική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδοδερμική χρήση:**

•

**Κοτόπουλο**

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QV04CF01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Genera d.d.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

26/05/2020

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Genera d.d.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

UP/I-322-05/20-01/285

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

30/04/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.