

AVITUBAL 28 000, injekciné suspensija

Εξουσιοδοτημένο

- Mycobacterium avium, subsp. avium, strain D4ER, avian tuberculin protein derivative

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

AVITUBAL 28 000, injekciné suspensija

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Πτηνά

Χοίρος

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδοδερμική χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδοδερμική χρήση:

- Πτηνά
- Χοίρος
- Βοοειδή

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QV04CF01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

29/12/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

SFVS

Αριθμός άδειας:

LT/2/08/1814/001-015

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

18/12/2013

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

Documents

RV1814.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099276>