

# Bovitubal 28000, 28000 IU

## Roztwór do wstrzykiwań

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Bovitubal 28000, 28000 IU Roztwór do wstrzykiwań

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

Bovino

### **Vía de administración:**

Vía intradérmica

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

28000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Unidad(es) internacional(es)

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intradérmica:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QV04CF01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Disponible en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)  
Disponible únicamente en [Polish](#)  
Disponible únicamente en [Polish](#)  
Disponible únicamente en [Polish](#)  
Disponible únicamente en [Polish](#)  
Disponible únicamente en [Polish](#)  
Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

5/10/2010

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

### **Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Número de autorización:**

2008

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/10/2010

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.