

AVIJARNI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za injekciju za kokoši, goveda i svinje

Autorizado

- TUBERCULIN PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE, AVIAN

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVIJARNI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za injekciju za kokoši, goveda i svinje

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intradérmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

28.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Pollos

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- 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](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

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

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:

Genera d.d.

Fecha de autorización de comercialización:

26/05/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

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

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/04/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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