

AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Aves de corral

Vía de administración:

Vía intradérmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intradérmica:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Aves de corral

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 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:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

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

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:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

19/12/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/091/02-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/04/2008

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075844>