

# BOVITUBAL 28 000, Injekční roztok

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

BOVITUBAL 28 000, Injekční roztok

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Caballos

Perros

### Vía de administración:

Vía intradérmica

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

**Vía intradérmica:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

---

**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](#)  
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:**

16/12/2002

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

97/090/02-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](http://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.