

# AVITUBAL - 28 000 injekčný roztok, tuberkulín aviárny – 28 000 IU/ml

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

AVITUBAL - 28 000 injekčný roztok, tuberkulín aviárny – 28 000 IU/ml

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet

Bovins

Porc

### Voie d'administration:

Voie intradermique

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intradermique:**

- 

**Poulet**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

**Bovins**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

**Porc**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QV04CF01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)  
Disponible uniquement en [Slovak](#)  
Disponible uniquement en [Slovak](#)  
Disponible uniquement en [Slovak](#)  
Disponible uniquement en [Slovak](#)  
Disponible uniquement en [Slovak](#)  
Disponible uniquement en [Slovak](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bioveta a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/08/2003

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/051/03-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/08/2003

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.