

CZV TUBERCULINE BOVINE PPD SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CZV TUBERCULINE BOVINE PPD SOLUTION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intradermique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
2500.00 international unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intradermique:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

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

QI02AR01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CZ Vaccines S.A.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/08/2011

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

CZ Vaccines S.A.U.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5653366 6/2011

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/09/2016

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0180/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Portugal
Roumanie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 30/07/2025

Télécharger

Notice

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage