

# CZV BOVINE TUBERCULIN PPD SOLUTION FOR INJECTION

Autorisé

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

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

CZV BOVINE TUBERCULIN PPD SOLUTION FOR INJECTION

---

**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:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**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:**

14/07/2015

---

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

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

170225

---

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

7/07/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

#### 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.