

Bovitubal 28000, 28000 IU Roztwór do wstrzykiwań

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bovitubal 28000, 28000 IU Roztwór do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Bovins

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 international unit(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intradermique:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Viande et abats. 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:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

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

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:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/10/2010

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2008

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/10/2010

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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