

BOVINI TUBERKULIN PPD 28 000

Autorisé

i.j., otopina za injekciju za goveda i svinje

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BOVINI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za injekciju za goveda i svinje

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

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 sous-cutanée:**

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- 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:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

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

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:

Genera d.d.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/05/2020

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

Genera d.d.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/20-01/284

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/04/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.