

# AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

---

### Voie d'administration:

Voie intradermique

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
28000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Anglais](#) [Romanian](#)

---

## **Temps d'attente par voie d'administration:**

### **Voie intradermique:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Fowl**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 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:**

Tchéquie

---

## **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

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

---

## 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:**

19/12/2002

---

**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:**

97/091/02-C

---

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

14/04/2008

---

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075844>