

# Bovitubal - 28 000 NE/ml szarvasmarha tuberkulin A.U.V.

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Bovitubal - 28 000 NE/ml szarvasmarha tuberkulin A.U.V.

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

Porc

Chien

### 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 unit(s)/dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

**Voie intradermique:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day

•

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

•

**Cheval**

- Viande et abats. 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:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Alphavet Zrt.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/02/2015

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

4/02/2015

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)