

AVITUBAL - 28 000 injekčný roztok, tuberkulín aviárny - 28 000 IU/ml

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AVITUBAL - 28 000 injekčný roztok, tuberkulín aviárny - 28 000 IU/ml

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intradermalno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
28000.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intradermalno:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QV04CF01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)
Dostupan samo u [slovački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

4/08/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

97/051/03-S

Datum promjene statusa odobrenja:

4/08/2003

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.