

Avituberculin 25000 IU/ml Roztwór do wstrzykiwań

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

Avituberculin 25000 IU/ml Roztwór do wstrzykiwań

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intradermalno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

25000.00 internacionalna jedinica/mililitar / 1.00 internacionalna jedinica/mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:**Intradermalno:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):QV04CF01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Polish](#)

Dostupno samo u [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

27/02/2017

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Odgovorno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj autorizacije:

2627

Datum promjene statusa odobrenja:

27/02/2017

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056404>