

# Avitubal - 28 000 NE/ml madár tuberkulin A.U.V.

Ovlašten

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

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

Avitubal - 28 000 NE/ml madár tuberkulin A.U.V.

---

### **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](#)

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

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

---

### **Način primjene:**

Intradermalno

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

28000.00 internacionalna jedinica / 1.00 unit(s)/dose

---

### Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intradermalno:

- **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

---

### Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QV04CF01

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [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 [Hungarian](#)

Dostupno samo u [Hungarian](#)

Dostupno samo u [Hungarian](#)

Dostupno samo u [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Alpha-Vet Kft.

---

**Marketing authorisation date:**

4/02/2015

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Odgovorno tijelo:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Broj autorizacije:**

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

4/02/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084546>