

Bovituber PPD Plus A.U.V.

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Bovituber PPD Plus A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intradermalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2500.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intradermalis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AR01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

20 adagot tartalmazó doboz: 1 db 2 ml-es injekciós üveg

50 adagot tartalmazó doboz: 1 db 5 ml-es injekciós üveg

200 adagot tartalmazó doboz: 10 db 2 ml-es injekciós üveg

500 adagot tartalmazó doboz: 10 db 5 ml-es injekciós üveg

500 adagot tartalmazó doboz: 25 db 2 ml-es injekciós üveg

1250 adagot tartalmazó doboz: 25 db 5 ml-es injekciós üveg

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Hungary Kft.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/02/2014

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

CZ Vaccines S.A.U.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/02/2014

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat