

Tuberculin PPD Kit

Heimilað

- TUBERCULIN PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE, AVIAN
- TUBERCULIN PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE, BOVINE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Tuberculin PPD Kit

Tuberculin PPD Kit

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

25000.00 international unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

30000.00 international unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í húð:**

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period zero days

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AR01

QI02AR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Prionics Lelystad B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

26/11/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Prionics Lelystad B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10526/001/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/11/2010

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0322/001

Þátttökulönd (CMS):

Frakkland Ungverjaland Írland Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

tuberculin pil.pdf

tuberculin par.pdf