

Bovituber PPD Plus A.U.V.

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bovituber PPD Plus A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI02AR01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Hungary Kft.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/02/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CZ Vaccines S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/02/2014

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