

# AVITUBAL - 28 000 injekčný roztok, tuberkulín aviárny - 28 000 IU/ml

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

AVITUBAL - 28 000 injekčný roztok, tuberkulín aviárny - 28 000 IU/ml

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

polli  
bovini  
Suino

### Via di somministrazione:

Uso intradermico

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

28000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intradermico:**

•

**polli**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

**bovini**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

**Suino**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QV04CF01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovacchia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)  
Disponibile solo in [Slovak](#)  
Disponibile solo in [Slovak](#)  
Disponibile solo in [Slovak](#)  
Disponibile solo in [Slovak](#)  
Disponibile solo in [Slovak](#)  
Disponibile solo in [Slovak](#)  
Disponibile solo in [Slovak](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bioveta a.s.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/08/2003

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

97/051/03-S

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/08/2003

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.