

CZV TUBERCOLINA PPD BOVINA

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CZV TUBERCOLINA PPD BOVINA

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intradermico

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
2500.00 international unit(s) / 0.10 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intradermico:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI02AR01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CZ Vaccines S.A.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/09/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CZ Vaccines S.A.U.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104889

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/09/2015

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0180/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Portogallo

Romania

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato il: 12/09/2023

Updated on: 14/09/2023

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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