

AVIJARNI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za injekciju za kokoši, goveda i svinje

Autorizzato

- TUBERCULIN PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE, AVIAN

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AVIJARNI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za injekciju za kokoši, goveda i svinje

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](#)
28.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

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

-

polli

- carne. 0 giorno

- uova. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QV04CF01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

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

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:

Genera d.d.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/05/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/20-01/285

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/04/2025

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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