

AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Galloanseri

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:

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

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

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Galloanseri

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 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:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

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

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:

19/12/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/091/02-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/04/2008

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.

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.