

Bovitubal 28000, 28000 IU

Roztwór do wstrzykiwań

Awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Bovitubal 28000, 28000 IU Roztwór do wstrzykiwań

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu minn ġol-ġilda

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu minn ġol-ġilda:

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QV04CF01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Poland

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)
[Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp.
j.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

5/10/2010

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Bioveta a.s.

Awtorità responsabli:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

2008

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

5/10/2010

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

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.