

BoviTuberculin 30 000 suspensia na intradermálnu aplikáciu

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BoviTuberculin 30 000 suspensia na intradermálnu aplikáciu

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken
Paard
Schaap
Geit
Hond

Toedieningsweg:

Intradermaal gebruik
Intradermaal gebruik
Intradermaal gebruik
Intradermaal gebruik
Intradermaal gebruik
Intradermaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
30000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intradermaal gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. 0 day

Intradermaal gebruik:

-

Varken

- All relevant tissues. 0 day

Intradermaal gebruik:

-

Paard

- All relevant tissues. 0 day

Intradermaal gebruik:

-

Schaap

- Adipose tissue. 0 day

Intradermaal gebruik:

-

Geit

- All relevant tissues. 0 day

Intradermaal gebruik:

-

Hond

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AS

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Handelsvergunningsdatum:

18/12/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/106/01 - S

Datum toelatingswijziging:

29/11/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.