

BOVITUBAL-28 000 injekčný roztok, tuberkulín bovinný – 28 000 IU/ml

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BOVITUBAL-28 000 injekčný roztok, tuberkulín bovinný – 28 000 IU/ml

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Geit
Varken
Paard
Hond

Toedieningsweg:

Intradermaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
28000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intradermaal gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. 0 day

-

Schaap

- All relevant tissues. 0 day

-

Geit

- All relevant tissues. 0 day

-

Varken

- All relevant tissues. 0 day

-

Paard

- All relevant tissues. 0 day

-

Hond

- Not applicable. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV04CF01

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](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
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](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

4/08/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/054/03-S

Datum toelatingswijziging:

4/08/2003

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.