

Avituberculin 25000 IU/ml

Roztwór do wstrzykiwań

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Avituberculin 25000 IU/ml Roztwór do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intradermaal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

25000.00 international unit(s)/millilitre / 1.00 international unit(s)/millilitre

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intradermaal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV04CF01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Polen

Package description:Alleen beschikbaar in [Polish](#)Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

27/02/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

2627

Wijzigingsdatum status toelating:

27/02/2017

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

Bijsluiters

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056404>