

# AVITUBAL - 28 000 injekčný roztok, tuberkulín aviárny - 28 000 IU/ml

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

AVITUBAL - 28 000 injekčný roztok, tuberkulín aviárny - 28 000 IU/ml

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

kylling

storfe

gris

### Administrasjonsvei:

Intradermal bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

28000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intradermal bruk:**

•

**kylling**

- Alt relevant vev. 0 dag

•

**storfe**

- Alt relevant vev. 0 dag

•

**gris**

- Alt relevant vev. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QV04CF01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)  
Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

4/08/2003

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Godkjenningsnummer:**

97/051/03-S

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/08/2003

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.