

Bovituberculin 32500 IU/ml

Autorisert

Roztwór do wstrzykiwań

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovituberculin 32500 IU/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intradermal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

32500.00 internasjonal(e) enhet(er)/milliliter / 1.00 internasjonal(e) enhet(er)/milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intradermal bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 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:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/02/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2628

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/02/2017

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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