

Bovitubal 28000, 28000 IU

Roztwór do wstrzykiwań

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovitubal 28000, 28000 IU Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
storfe

Administrasjonsvei:

Intradermal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
28000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 internasjonal(e) enhet(er)

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intradermal bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- 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

Tilgjengelig i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/10/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2008

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/10/2010

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

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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