

BOVINI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za injekciju za goveda i svinje

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BOVINI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za injekciju za goveda i svinje

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris

Administrasjonsvei:

Subkutan 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:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- 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:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Genera d.d.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/05/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/20-01/284

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/04/2025

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.