

# AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

gris

ande- og hønsefugl

---

**Administrasjonsvei:**

Intradermal bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

---

**Legemiddelform:**

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Engelsk](#) [Rumensk](#)

---

## Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

### Intradermal bruk:

- 

#### storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- 

#### gris

- Slakt. 0 dag

- 

#### ande- og hønefugl

- Slakt. 0 dag

- Egg. 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:

CZ

---

## Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

19/12/2002

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta, a.s.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Godkjenningsnummer:**

97/091/02-C

---

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

14/04/2008

---

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

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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

### Labelling

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