

Rindertuberkulin - PPD

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rindertuberkulin - PPD

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

geit

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intradermal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intradermal bruk:**

-

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

geit

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AR01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/06/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

458a/85

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/03/2017

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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