

BOVITUBAL 28 000, injekciné suspensija

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BOVITUBAL 28 000, injekciné suspensija

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
sau
geit
gris
hest
hund

Administrasjonsvei:

Intradermal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QV04CF01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/05/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/94/0084/001-009

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/05/2011

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

Dokumenter

RV0084.pdf