

# AVITUBAL 25.000 inj, solucie injectabilă

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

AVITUBAL 25.000 inj, solucie injectabilă

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie śródskórne

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski  
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie śródskórne:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 0 day

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 0 day
  - Eggs. 0 day
- 

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AR02

---

### Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Bioveta a.s.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

25/07/2012

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bioveta a.s.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

170138

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

22/03/2018

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014473>