

Avitubal 28000, 28000 IU

Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Avitubal 28000, 28000 IU Roztwór do wstrzykiwań

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie śródskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
28000.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie śródskórne:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV04CF01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Butelki szklane (3 ml) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 3 ml zawierają 1 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 5 x 1 ml.

Butelki szklane (3 ml/ typ: 6R/) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 3 ml zawierają 1 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 10 x 1 ml.

Butelki szklane (3 ml) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 3 ml zawierają 2 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 5 x 2 ml.

Butelki szklane 3 ml typ: 6R zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 3 ml zawierają 2 ml tuberkuliny, Wielkość opakowania: 10 x 2 ml.

Butelki szklane (9 ml/ typ: 6R/) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 9 ml (typ 6R) zawierają 5 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 1 x 5 ml

Butelki szklane (9 ml/ typ: 6R/) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 9 ml (typ 6R) zawierają 5 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 5 x 5 ml.

Butelki szklane (9 ml/ typ: 6R/) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 9 ml (typ 6R) zawierają 5 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 10 x 5 ml.

Butelki szklane (10 ml - klasa hydrolityczna I) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 10 ml zawierają 10 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 1 x 10 ml.

Butelki szklane (10 ml - klasa hydrolityczna I) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 10 ml zawierają 10 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 5 x 10 ml.

Butelki szklane (10 ml - klasa hydrolityczna I) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 10 ml zawierają 10 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 10 x 10 ml.

Butelki szklane (20 ml -klasa hydrolityczna II) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelko o pojemności 20 ml zawierają 20 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 1 x 20 ml.

Butelki szklane (20 ml -klasa hydrolityczna II) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelko o pojemności 20 ml zawierają 20 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 5 x 20 ml.

Butelki szklane (20 ml -klasa hydrolityczna II) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelko o pojemności 20 ml zawierają 20 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 10 x 20 ml

Butelki szklane (3 ml/ typ: 6R/) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 3 ml zawierają 2 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 20 x 2 ml.

Butelki szklane (3 ml) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 3 ml zawierają 2 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 2 x 2 ml.

Butelki szklane (3 ml) zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym, pakowane w pudełko tekturowe lub plastikowe. Butelki o pojemności 3 ml zawierają 1 ml tuberkuliny. Wielkość opakowania: 2 x 1 ml.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

5/10/2010

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2009

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/10/2010

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań