

# AVIJARNI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za iniekciju za kokoši, goveda i svinje

Dopuszczony

- TUBERCULIN PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE, AVIAN

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

AVIJARNI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za iniekciju za kokoši, goveda i svinje

### **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](#)

### **Droga podania:**

Podanie śródskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
28.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie śródskórne:

- 

##### Chicken

- Meat. 0 day
- Egg. 0 day

- 

##### Cattle

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

- 

##### Pig

- 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 Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

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

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Genera d.d.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

26/05/2020

---

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

Genera d.d.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numer pozwolenia:**

UP/I-322-05/20-01/285

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

30/04/2025

---

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.