

Tuberculin PPD Kit

Autorizado

- TUBERCULIN PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE, AVIAN
- TUBERCULIN PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE, BOVINE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tuberculin PPD Kit

Tuberculin PPD Kit

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intradérmica

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

25000.00 unidade(s) internacionais / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

30000.00 unidade(s) internacionais / 0.10 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intradérmica:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days
 - Meat and offal. no withdrawal period zero days
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AR01

QI02AR02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Prionics Lelystad B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

26/11/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Prionics Lelystad B.V.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10526/001/001

Data da alteração do estado de autorização:

26/11/2010

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0322/001

Estados-Membros envolvidos:

França Hungria Irlanda Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

tuberculin pil.pdf

tuberculin par.pdf