

BoviTuberculin 30 000 suspenzia na intradermálnu aplikáciu

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BoviTuberculin 30 000 suspenzia na intradermálnu aplikáciu

Substância ativa:

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](#)

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

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

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

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

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intradérmica

Via intradérmica

Via intradérmica

Via intradérmica

Via intradérmica

Via intradérmica

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

30000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intradérmica:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 dia

Via intradérmica:

-

Pig

- All relevant tissues. 0 dia

Via intradérmica:

-

Horse

- All relevant tissues. 0 dia

Via intradérmica:

-

Sheep

- Adipose tissue. 0 dia

Via intradérmica:

-

Goat

- All relevant tissues. 0 dia

Via intradérmica:

-

Dog

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AS

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

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:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/12/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/106/01 - S

Data da alteração do estado de autorização:

29/11/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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