

AVITUBAL - 28 000 injekčný roztok, tuberkulín aviárny - 28 000 IU/ml

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AVITUBAL - 28 000 injekčný roztok, tuberkulín aviárny - 28 000 IU/ml

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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](#)

Via de administração:

Via intradérmica

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

28000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intradérmica:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 dia

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 dia

-

Pig

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV04CF01

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](#)
Disponível apenas em [eslovaco](#)
Disponível apenas em [eslovaco](#)
Disponível apenas em [eslovaco](#)
Disponível apenas em [eslovaco](#)
Disponível apenas em [eslovaco](#)
Disponível apenas em [eslovaco](#)
Disponível apenas em [eslovaco](#)
Disponível apenas em [eslovaco](#)
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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/08/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/051/03-S

Data da alteração do estado de autorização:

4/08/2003

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.