

CZV BOVINE TUBERCULIN PPD

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

CZV BOVINE TUBERCULIN PPD

CZV Tuberculine Bovine PPD Oplossing voor injectie

CZV Tuberculine Bovine PPD Solution injectable

CZV Tuberculine Bovine PPD Injektionslösung

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intradérmica

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2500.00 unidade(s) internacionais / 0.10 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intradérmica:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AR01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponível em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

CZ Vaccines S.A.U.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

19/10/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V401965

Data de alteração do estado de autorização:

19/10/2011

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0180/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Portugal
Roménia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Combined File of all Documents

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