

# CZV BOVINE TUBERCULIN PPD SOLUTION FOR INJECTION

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

CZV BOVINE TUBERCULIN PPD 2500IU/0,1ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ  
CZV BOVINE TUBERCULIN PPD SOLUTION FOR INJECTION

### 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](#)

### Via de administração:

Via intradérmica

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
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:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

10/06/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

105523/20-10-2020/K-0194701

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/08/2023

---

**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](http://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.