

Bovituber PPD Plus A.U.V.

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Bovituber PPD Plus A.U.V.

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 / 1.00 unidade(s)/dose

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:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Hungary Kft.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/02/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

27/02/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet