

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

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

Bovine

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intradermică

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

28000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intradermică:**

- 

**Găină**

- All relevant tissues. 0 zi

- 

**Bovine**

- All relevant tissues. 0 zi

- 

**Porc**

- All relevant tissues. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QV04CF01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

---

### Data autorizației de comercializare:

4/08/2003

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

---

### Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### Numărul autorizației:

97/051/03-S

---

### Data modificării statusului autorizației:

4/08/2003

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.