

BOVITUBAL-28 000 injekčný roztok, tuberkulín boviný – 28 000 IU/ml

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BOVITUBAL-28 000 injekčný roztok, tuberkulín boviný – 28 000 IU/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Cal

Câine

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:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

-

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi

-

Capră

- All relevant tissues. 0 zi

-

Porc

- All relevant tissues. 0 zi

-

Cal

- All relevant tissues. 0 zi

-

Câine

- Nu se aplică. 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 Suedeză 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:

97/054/03-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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.