

Bovitubal - 28 000 NE/ml szarvasmarha tuberkulin A.U.V.

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

Bovitubal - 28 000 NE/ml szarvasmarha tuberkulin A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Cal

Porc

Câine

Calea de administrare:

Administrare intradermică

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

28000.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intradermică:****• Bovine**

- Carne și organe. 0 day

• Oaie

- Carne și organe. 0 day

• Capră

- Carne și organe. 0 day

• Cal

- Carne și organe. 0 day

• Porc

- Carne și organe. 0 day

• Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV04CF01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Alpha-Vet Kft.

Marketing authorisation date:

4/02/2015

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

4/02/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084565>