

Rindertuberkulin - PPD

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Rindertuberkulin - PPD

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Capră

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intradermică

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AR01

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](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Data autorizației de comercializare:

28/06/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

458a/85

Data modificării statusului autorizației:

16/03/2017

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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