

BOVITUBAL – 30 000 inj. ad us. vet.

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

БОВИТУБАЛ 30 000– Инжекционен разтвор
BOVITUBAL – 30 000 inj. ad us. vet.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine
Oaie
Capră
Porc
Cal
Câine

Calea de administrare:

Administrare intradermică

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
30000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrație intradermică:**

- **Bovine**
 - **Oaie**
 - **Capră**
 - **Porc**
 - **Cal**
 - **Câine**
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AR01

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 [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

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:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

17/07/2007

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

BFSA

Numărul autorizației:

0022-1751-03.05.2012

Data modificării statusului autorizației:

3/05/2012

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092078>