

# AVITUBAL 28 000, injekciné suspensija

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

AVITUBAL 28 000, injekciné suspensija

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Păsări

Porc

Bovine

### 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

---

**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 [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bioveta a.s.

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/12/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bioveta a.s.

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/12/2013

---

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.