

CZV BOVINE TUBERCULIN PPD

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

CZV BOVINE TUBERCULIN PPD

CZV Tuberculine Bovine PPD Oplossing voor injectie

CZV Tuberculine Bovine PPD Solution injectable

CZV Tuberculine Bovine PPD Injektionslösung

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intradermálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2500.00 international unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intradermálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AR01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Available in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CZ Vaccines S.A.U.

Marketing authorisation date:

19/10/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

CZ Vaccines S.A.U.

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V401965

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/10/2011

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0180/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko
Portugalsko Rumunsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044220>