

Avitubal 28000, 28000 IU Roztvór do wstrzykiwań

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

Avitubal 28000, 28000 IU Roztvór do wstrzykiwań

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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

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

Cesta podania:

Intradermálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intradermálne použitie:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QV04CF01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Poľsko

Available in:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

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](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp.
j.

Marketing authorisation date:

5/10/2010

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

2009

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/10/2010

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059836>