

AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intradermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
28000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dostupné len v [Španielsky](#) [English](#) [Rumunsky](#)

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intradermálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Fowl

- Meat and offal. 0 day
 - Egg. 0 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QV04CF01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Česko

Opis balenia:

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

19/12/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/091/02-C

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/04/2008

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.