

# Bovitubal 28000, 28000 IU

## Roztwór do wstrzykiwań

Ima dovoljenje  
za promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Bovitubal 28000, 28000 IU Roztwór do wstrzykiwań

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

Intradermalna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
28000.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)

**Farmaceutvska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Intradermalna uporaba:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

- 

**govedo**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QV04CF01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Poland

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)  
Na voljo samo v [Polish](#)  
Na voljo samo v [Polish](#)  
Na voljo samo v [Polish](#)  
Na voljo samo v [Polish](#)  
Na voljo samo v [Polish](#)  
Na voljo samo v [Polish](#)  
Na voljo samo v [Polish](#)  
Na voljo samo v [Polish](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

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

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

5/10/2010

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Bioveta a.s.

---

### **Pristojni organ:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

2008

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

5/10/2010

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.