

AVIJARNI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za injekciju za kokoši, goveda i svinje

Godkänd

- TUBERCULIN PURIFIED PROTEIN DERIVATIVE, AVIAN

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

AVIJARNI TUBERKULIN PPD 28 000 i.j., otopina za injekciju za kokoši, goveda i svinje

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intradermal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

28.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intradermal användning:**

-

Tamhöns

- Meat. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV04CF01

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Finns tillgänglig endast på kroatiska
Finns tillgänglig endast på kroatiska
Finns tillgänglig endast på kroatiska
Finns tillgänglig endast på kroatiska
Finns tillgänglig endast på kroatiska
Finns tillgänglig endast på kroatiska
Finns tillgänglig endast på kroatiska
Finns tillgänglig endast på kroatiska
Finns tillgänglig endast på kroatiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Genera d.d.

Godkännandedatum:

26/05/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Genera d.d.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/20-01/285

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/04/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.