

BOVINI TUBERKULIN PPD 28 000

Auktoriserad

i.j., otopina za injekciju za
goveda i svinje

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

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV04CF01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Kroatien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)
Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)
Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)
Finns tillgänglig endast på [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

26/05/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Genera d.d.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/20-01/284

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/04/2025

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074031>