

AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

AVITUBAL, 28000IU/ml, Injekce

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intradermal användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Läkemedelsform:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:**Intradermal användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Fowl

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV04CF01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tjeckien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

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

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

19/12/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/091/02-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/04/2008

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.

Bipacksedel

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

Märkningstext

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/600000075844>