

Trivac

Autoriseret

- Bovine parainfluenza virus 3, strain PTK-45/86, Live
- Bovine herpesvirus 1, strain TK-A/VIEV/B-2, Live
- Bovine viral diarrhoea virus, strain BK-1/B-1, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Тривак

Trivac

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AD06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Mintech Co EOOD

Dato for markedsføringstilladelse:

23/03/2017

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Mintech Co EOOD

Ansvarlig myndighed:

BFSA

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2721

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/12/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.