

Trichoben, lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Zugelassen

- Trichophyton verrucosum, strain Bodin 1902, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Trichoben, lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
6.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02A

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Kernfarm B.V.

Zulassungsdatum:

29/03/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 121040

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0233/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.