

Trichoben Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Zugelassen

- Trichophyton verrucosum, strain Bodin 1902, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Trichoben Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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:

Belgien

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:

9/04/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/04/2018

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/03/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/03/2026

[Herunterladen](#)