

Verruvac

Zugelassen

- Trichophyton verrucosum, strain TV-M-310, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Verruvac

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

15000000.00 Zellen / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI02AP01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1): 1 äußeres Behältnis mit (1 Flasche (Glas) mit 20 Dosen und 1 Flasche (Glas) mit 50 Milliliter) (20.0 Dosen, 50.0 Milliliter)

(ID2): 1 äußeres Behältnis mit (1 Flasche (Glas) mit 10 Dosen und 1 Flasche (Glas) mit 50 Milliliter) (10.0 Dosen, 50.0 Milliliter)

(ID3): 1 äußeres Behältnis mit (1 Flasche (Glas) mit 40 Dosen und 1 Flasche (Glas) mit 100 Milliliter) (40.0 Dosen, 100.0 Milliliter)

(ID4): 1 äußeres Behältnis mit (1 Flasche (Glas) mit 20 Dosen und 1 Flasche (Glas) mit 100 Milliliter) (20.0 Dosen, 100.0 Milliliter)

(ID5): 1 äußeres Behältnis mit (5 Flasche (Glas) mit 12.5 Milliliter und 5 Flasche (Glas) mit 5 Dosen) (62.5 Milliliter, 25.0 Dosen)

(ID6): 1 äußeres Behältnis mit (3 Flasche (Glas) mit 40 Dosen und 3 Flasche (Glas) mit 100 Milliliter) (120.0 Dosen, 300.0 Milliliter)

(ID7): 1 äußeres Behältnis mit (3 Flasche (Glas) mit 20 Dosen und 3 Flasche (Glas) mit 100 Milliliter) (60.0 Dosen, 300.0 Milliliter)

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:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Zulassungsdatum:

29/08/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.03023.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/01/2022

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