

Bovitrichon

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Bovitrichon

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind, zur Fleischproduktion

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

18750000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind, zur Fleischproduktion

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

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

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

QI02AP01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID7) 60 Impfdosis/ Impfdosen; 240 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 3 Flasche (Glas) mit jeweils 20 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Flip-Off-Verschluss und Bördelkappe (Aluminium, Information nicht vorhanden) und 3 Flasche (Glas) mit jeweils 80 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe und Flip-Off-Verschluss

(Information nicht vorhanden, Aluminium)

(ID6) 120 Impfdosis/ Impfdosen; 240 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 3 Flasche (Glas) mit jeweils 40 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Flip-Off-Verschluss und Bördelkappe (Aluminium, Information nicht vorhanden) und 3 Flasche (Glas) mit jeweils 80 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe und Flip-Off-Verschluss

(Information nicht vorhanden, Aluminium)

(ID5) 50 Milliliter; 25 Impfdosis/ Impfdosen: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Flasche (Glas) mit jeweils 5 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Flip-Off-Verschluss und

Bördelkappe (Aluminium, Information nicht vorhanden) und 5 Flasche (Glas) mit jeweils 10 Milliliter, verschlossen mit Flip-Off-Verschluss und Bördelkappe (Aluminium, Information nicht vorhanden)

(ID4) 20 Impfdosis/ Impfdosen; 80 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Glas) mit 20 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Flip-Off-Verschluss und Bördelkappe (Aluminium, Information nicht vorhanden) und 1 Flasche (Glas) mit 80 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe und Flip-Off-Verschluss (Information nicht vorhanden, Aluminium)

(ID3) 40 Impfdosis/ Impfdosen; 80 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Glas) mit 40 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Bördelkappe und Flip-Off-Verschluss (Information nicht vorhanden, Aluminium) und 1 Flasche (Glas) mit 80 Milliliter, verschlossen mit Flip-Off-Verschluss und Bördelkappe (Aluminium, Information nicht vorhanden)

(ID2) 10 Impfdosis/ Impfdosen; 40 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Glas) mit 10 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Flip-Off-Verschluss und Bördelkappe (Aluminium, Information nicht vorhanden) und 1 Flasche (Glas) mit 40 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe und Flip-Off-Verschluss (Information nicht vorhanden, Aluminium)

(ID1) 20 Impfdosis/ Impfdosen; 40 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Glas) mit 20 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Flip-Off-Verschluss und Bördelkappe (Aluminium, Information nicht vorhanden) und 1 Flasche (Glas) mit 40 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe und Flip-Off-Verschluss (Information nicht vorhanden, Aluminium)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

10/12/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.01863.02.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/07/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091317>