

# Trichoben lyofilizát s rozpúšťadlom na injekčnú suspenziu pre hovädzí dobytok

Autorizado

- Trichophyton verrucosum, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Trichoben lyofilizát s rozpúšťadlom na injekčnú suspenziu pre hovädzí dobytok

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

3.13 Millón de unidades formadoras de colonia / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat. 14 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI02AP01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/12/1992

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

97/200/92-C/S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/12/1992

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.