

# TRICHOBEN AV, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizado

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

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

TRICHOBEN AV, Lyophilisate and solvent for suspension for injection  
TRICHOBEN AV, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
18750000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía intramuscular:****• Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 14 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI02AP01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

República Checa

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

28/10/1992

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

97/736/92-C

---

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

28/10/1992

---

**Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

**Número de procedimiento:**

CZ/V/0108/001

---

**Estados miembros afectados:**

Letonia Polonia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

## Prospecto

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

## Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053948>