

Insol Trichophyton suspension for injection

Autorizado

- Trichophyton mentagrophytes, strain 551, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 1032, Inactivated
- Trichophyton verrucosum, strain 410, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Insol Trichophyton suspension for injection

Insol Trichophyton

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AQ

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

277a/94

Fecha del cambio de estado de la autorización:

28/02/2008

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0201/001

Estados miembros afectados:

Suecia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061823>