

Verruvac

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Verruvac

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Terneros prerrumiantes

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

15000000.00 Células / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. 0 Día

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 0 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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

29/08/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.03023.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/01/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet