

Bovitrichon

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bovitrichon

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino de carne

Terneros prerrumiantes

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

18750000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino de carne

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

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 10 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

Disponible 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:

Ecuphar

Fecha de autorización de comercialización:

10/12/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.01863.02.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/07/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.