

TRICHOBEN AV, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti veistele

Volitatud

- Trichophyton verrucosum, Inactivated

Product identification

Ravimi nimetus:

TRICHOBEN AV, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti veistele

Toimeaine:

Turustatakse ainult English

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

18750000.00 Colony forming unit / 1.00 dose

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

• **veis**

- liha ja söödavad koed. 14 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI02AQ01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

Pakendite suurused: Pappkarp sisaldab 1 viaali lüofilisaadiga (10 ml viaal) ja 1 viaali 80 ml lahustiga. I tüüpi klaasviaal sisaldab lüofilisaati, on suletud bromobutüülkummikorgi ja alumiiniumkinnitusega. I/II tüüpi klaasviaalid sisaldavad lahustit ja on suletud klorobutüülkummikorgi ja alumiiniumkinnitusega.

Pakendite suurused: Pappkarp sisaldab 1 viaali lüofilisaadiga (10 ml viaal) ja 1 viaali 40 ml lahustiga. I tüüpi klaasviaal sisaldab lüofilisaati, on suletud bromobutüülkummikorgi ja alumiiniumkinnitusega. I/II tüüpi klaasviaalid sisaldavad lahustit ja on suletud klorobutüülkummikorgi ja alumiiniumkinnitusega.

Pakendite suurused: Pappkarp sisaldab 5 viaali lüofilisaadiga (10 ml viaal) ja 5 viaali 10 ml lahustiga. I tüüpi klaasviaal sisaldab lüofilisaati, on suletud bromobutüülkummikorgi ja alumiiniumkinnitusega. I/II tüüpi klaasviaalid sisaldavad lahustit ja on suletud klorobutüülkummikorgi ja alumiiniumkinnitusega.

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

6/07/2007

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Authorisation number:

1480

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/07/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080590>