

# TRIVACTON 6

Non  
autorisé

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O117, Inactivated
- Bovine rotavirus A, strain Rol, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101, Inactivated
- Bovine coronavirus, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O78, Inactivated

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

TRIVACTON 6

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

---

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

0.60 titre / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.90 titre / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 titre / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.70 titre / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.90 titre / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.60 titre / 5.00 millilitre(s)

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI02AL01

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

### **Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

### **Autorisé en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/08/2003

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10454/076/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/06/2023

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.