

TRIVACTON 6

Non
autorisé

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O117, Inactivated
- Bovine rotavirus A, strain RoI, 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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.