

# Trichoben vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Odobreno

- Water
- Trichophyton verrucosum, strain Bodin 1902, Live

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Trichoben vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 mililitar / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)  
18750000.00 Colony forming unit / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramuskularno:**

•

**Cattle**

- Milk. 0 day
  - Meat and offal. 0 day
- 

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI02AP01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [švedski](#)  
Dostupan samo u [švedski](#)  
Dostupan samo u [švedski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Bioveta a.s.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

6/07/2018

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Nadležno tijelo:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Broj odobrenja:**

57906

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

6/07/2018

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.