

Bovitrichon

Ekki heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bovitrichon

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
15000000.00 cells / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurkað stungulyf og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Cattle (pre-ruminant)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AP01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ecuphar

Dagsetning markaðsleyfis:

29/08/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

PEI.V.01863.01.1

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/01/2018

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.