

Verruvac

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Verruvac

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Niet-herkauwende kalveren

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
15000000.00 cells / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

- Rund

- Meat and offal. 10 day
- Milk. no withdrawal period
- **Niet-herkauwende kalveren**
 - Meat and offal. no withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AP01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)
Alleen beschikbaar in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

29/08/2003

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

PEI

Toelatingsnummer:

PEI.V.03023.01.1

Wijzigingsdatum status toelating:

28/01/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090195>