

Bovitrichon

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovitrichon

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kjøttfe

ikke drøvtyggende storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

18750000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kjøttfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 10 dag

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AP01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i TyskBare tilgjengelig i TyskBare tilgjengelig i TyskBare tilgjengelig i TyskBare tilgjengelig i TyskBare tilgjengelig i TyskBare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/12/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

PEI.V.01863.02.1

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/07/2019

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.