

INSOL TRICHOPHYTON VACCINE suspenzija za injiciranje za govedo

Niedopuszczony
do obrotu

- Trichophyton sarkisovii, strain 551, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 1032, Inactivated
- Trichophyton verrucosum, strain 410, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

INSOL TRICHOPHYTON VACCINE suspenzija za injiciranje za govedo

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
17000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
17000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
17000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 day Meso in organi: 3 dni

- Milk. 0 day Mleko: 0 dni

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AQ01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Slovenian](#)
Dostępne wyłącznie w [Slovenian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

23/11/2021

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Organ odpowiedzialny:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numer pozwolenia:

NP/V/0176/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/10/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014385>