

TRICHOBEN AV lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre hovädzí dobytok

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

TRICHOBEN AV lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre hovädzí dobytok

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

18750000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AP01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/10/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/736/92-C/S

Data da alteração do estado de autorização:

28/10/1992

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.