

File downloaded on 2026-04-20

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000090402>

## RP Trichovacc

Autorizat

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

RP Trichovacc

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Bovine

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

### Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
4000000.00 BU (Biological unit) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat pentru suspensie injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

- 

### **Bovine**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI02AP01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

România

---

### **Descrierea ambalajului:**

Flacon din sticla tip 10 R cu dop de cauciuc si capac din aluminiu X 2 doze. Cutie de carton X 10 flacoane x 2 doze.

Flacon din sticla tip 10 R cu dop de cauciuc si capac din aluminiu X 5 doze. Cutie de carton X 10 flacoane x 5 doze.

Flacon din sticla tip 10 R cu dop de cauciuc si capac din aluminiu X 10 doze. Cutie de carton X 10 flacoane x 10 doze.

Flacon din sticla tip 10 R cu dop de cauciuc si capac din aluminiu X 20 doze. Cutie de carton X 10 flacoane x 20 doze.

Flacon din sticla tip 20 R cu dop de cauciuc si capac din aluminiu X 40 doze. Cutie de carton X 10 flacoane x 40 doze.

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Richter Pharma S.R.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

24/07/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Mintech Co EOOD

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

190309

---

**Data modificării statusului autorizației:**

11/12/2019

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents