

# Trichoben, lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Oprávněný

- Trichophyton verrucosum, strain Bodin 1902, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Trichoben, lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
6.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Koncentrát a vehikulum na injekčnú suspenziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 14 day

- Meat and offal. 14 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI02A

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Kernfarm B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

29/03/2018

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta, a.s.

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 121040

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

25/01/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0233/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.