

# Bovitrichon

Oprávnený

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Bovitrichon

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

18750000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

**Lieková forma:**

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

---

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

- 

**Cattle (for meat production)**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 10 day

- 

**Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 10 day

---

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

QI02AP01

---

**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:**

Nemecko

---

**Dostupné v:**

Nemecko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

---

## 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:

Ecuphar

---

### Dátum registrácie lieku:

10/12/2014

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

---

### Zodpovedný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

---

### Číslo registrácie:

PEI.V.01863.02.1

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

13/07/2019

---

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. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.