

# Verruvac

Ima dovoljenje za  
promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Verruvac

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
15000000.00 cells / 1.00 Dose

### Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

**Karenca glede na pot uporabe:  
intramuskularna uporaba:**

- 

**govedo**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 0 day

- 

**Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI02AP01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Virbac Tierarzneimittel GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

29/08/2003

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Bioveta a.s.

---

**Pristojni organ:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

PEI.V.03023.01.1

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

28/01/2022

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)