

Bovitrichon

Pooblašeno

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

Product identification

Ime zdravila:

Bovitrichon

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

pitovno 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

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

18750000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

-

pitovno govedo

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

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 10 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI02AP01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Germany

Opis ovojnine:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

10/12/2014

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

Paul-Ehrlich-Institut

Številka dovoljenja :

PEI.V.01863.02.1

Datum spremembe statusa dovoljenja:

13/07/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091317>