

Bovilis Ringvac lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Неразрешен

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bovilis Ringvac <9 and >21 Lyophilisate+solvent for suspension for injection
Bovilis Ringvac lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
теле

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
21000000.00 cells / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

теле

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AP01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

21/04/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10996/284/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/10/2025

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

DE/V/0231/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet