

Bovilis Ringvac vet. pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon "Intervet". Vaksine mot ringorm hos storfe forårsaket av *Trichophyton verrucosum*

Неразрешен

- *Trichophyton verrucosum*, strain LTF-130, Live
- *Trichophyton verrucosum*, strain LTF-130, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bovilis Ringvac vet. pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon "Intervet".
Vaksine mot ringorm hos storfe forårsaket av *Trichophyton verrucosum*

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
21000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
7000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Прах и разтвор за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat. 14 day

- Milk. 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 Norwegian

Налично само в Norwegian

Налично само в Norwegian

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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

10/06/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Norwegian Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

95-343

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/10/2025

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.