

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

Ikke  
autoriseret

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

## Product identification

### Lægemidlets navn:

Bovilis Ringvac <9 and >21 Lyophilisate+solvent for suspension for injection  
Bovilis Ringvac liofilizado e solvente para suspensão injetável para bovinos

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyrearter:

Kvæg  
Kalv

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Product details

### Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
21000000.00 cells / 1.00 Dose

### Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær anvendelse:**

• **Kvæg**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Kalv**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI02AP01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Revoked

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

17/01/2017

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

937/01/17RIVPT

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

18/08/2023

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0231/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063188>