

# Bovilis Ringvac vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Bovilis Ringvac vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

7.32 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI02AP01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Schweden

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

5/02/1988

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Benchmark Vaccines Limited

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

10725

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/10/2025

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.