

Bovilis Ringvac Lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Autorisiert

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Saugkalb

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
21000000.00 Zellen / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

**Withdrawal period by route of administration:
intramuskuläre Anwendung:**

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milk. 0 Tag

• **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

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

QI02AP01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

21/04/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10996/284/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/04/2017

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0231/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Frankreich Griechenland
Ungarn Irland Luxemburg Polen Portugal Slowakei Slowenien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063193>