

Bovilis Ringvac Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Nicht
autorisiert

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bovilis Ringvac Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

21.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- 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:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1 x 1 Fläschchen Lyophilisat (Durchstechflasche aus Glas mit einem Halogenobutyl-Gummistopfen und einer Aluminium-Kappe verschlossen) und 1 x 10 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche aus Glas mit einem Halogenobutyl-Gummistopfen und einer Aluminium-Kappe verschlossen) in einer Faltschachtel

1 x 1 Fläschchen Lyophilisat (Durchstechflasche aus Glas mit einem Halogenobutyl-Gummistopfen und einer Aluminium-Kappe verschlossen) und 1 x 40 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche aus Glas mit einem Halogenobutyl-Gummistopfen und einer Aluminium-Kappe verschlossen) in einer Faltschachtel

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

9/09/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20085

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/11/2025

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung