

Bovilis Ringvac vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bovilis Ringvac vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Mililitro(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

7.32 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AP01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

5/02/1988

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Benchmark Vaccines Limited
Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

10725

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/10/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.