

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

Autorizado

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Terneros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

21000000.00 Células / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Terneros

- 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:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

29/03/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.00287.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/11/2006

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0231/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Francia Grecia Hungría Irlanda
Luxemburgo Polonia Portugal Eslovaquia Eslovenia

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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