

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

Autorizado

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

Bovilis Ringvac <9 and >21 Lyophilisate+solvent for suspension for injection
Bovilis Ringvac Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie
Bovilis Ringvac Lyophilisat et solvant pour suspension injectable
Bovilis Ringvac Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionssuspension

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Terberos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

21000000.00 Células / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• **Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AP01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

20/02/2017

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V506124

Fecha del cambio de estado de la autorización:

20/02/2017

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

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063185>