

Bovilis Ringvac lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

No
autorizado

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bovilis Ringvac lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

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:

Anulado

Autorizado en:

Irlanda

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 (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

21/04/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10996/284/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/10/2025

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0231/001

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