

Bovilis Ringvac vet. pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon "Intervet". Vaksine mot ringorm hos storfe forårsaket av *Trichophyton verrucosum*

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bovilis Ringvac vet. pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon "Intervet".
Vaksine mot ringorm hos storfe forårsaket av *Trichophyton verrucosum*

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](#)
21000000.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
7000000.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y solución para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat. 14 Día

- Milk. 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:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

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:

10/06/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

95-343

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/10/2025

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.