

BOVILIS RINGVAC, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za goveda

Non
autorisé

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BOVILIS RINGVAC, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za goveda

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
21000000.00 Piece / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AP01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Croatian](#)Disponible uniquement en [Croatian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/09/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet Nederland B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/13-01/172

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/02/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.