

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

Nem  
engedélyezett

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Bovilis Ringvac <9 and >21 Lyophilisate+solvent for suspension for injection  
Bovilis Ringvac Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

szarvasmarha  
borjú

### Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
21000000.00 cells / 1.00 Dose

**Gyógyszerforma:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

**borjú**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI02AP01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

20/02/2017

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Engedély száma:**

V/817/95/07/0489

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

19/12/2025

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

DE/V/0231/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.