

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

Nem engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
21000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
7000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [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. 14 day

- Milk. 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 [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

10/06/1997

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Felelős hatóság:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Engedély száma:**

95-343

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

2/10/2025

---

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 (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.