

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

Heimilað

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

21000000.00 cells / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AP01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

29/03/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

PEI.V.00287.01.1

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/11/2006

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0231/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Frakkland Grikkland Ungverjaland Írland
Lúxemborg Pólland Portúgal Slóvakía Slóvenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.