

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

Ekki
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:

Afturkallað

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

MSD Animal Health Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

17/01/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

937/01/17RIVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/08/2023

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0231/001

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