

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

Viðurkennt

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Product identification

Heiti lyfs:

Bovilis Ringvac <9 and >21 Lyophilisate+solvent for suspension for injection
Bovilis Ringvac, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir
Nautgripir (kálfur)

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
21000000.00 cells / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

• **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

• **Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI02AP01

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Tékkland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

9/12/2004

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/142/04-C

Dagsetning leyfisbreytingar:

9/12/2004

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Númer verkferlis:

DE/V/0231/001

Þátttökulönd (CMS):

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063191>