

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

Ekki heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

21000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

7000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og lausn fyrir stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt. 14 dagar

- Mjólk. 0 dagar

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

QI02AP01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/06/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

95-343

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/10/2025

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.