

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

Autorizzato

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Bovini (vitello)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

21000000.00 cellule / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI02AP01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/03/2001

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

PEI.V.00287.01.1

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/11/2006

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0231/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Francia Grecia Ungheria Irlanda  
Lussemburgo Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.