

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

Sospeso

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Bovini (vitello)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
21000000.00 cellule / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Usò intramuscolare:**

• **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

• **Bovini (vitello)**

- carne e visceri. 0 giorno

---

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

QI02AP01

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Sospeso

---

**Authorised in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/0595008 3/2005

---

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

13/01/2010

---

**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)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063189>