

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

Autorizzato

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

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:

Uso 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:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Repubblica Ceca

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 International B.V.

Marketing authorisation date:

9/12/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/142/04-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/12/2004

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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