

# Bovilis Ringvac Lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Non  
autorizzato

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

### 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:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Irlanda

---

**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 (Ireland) Limited

---

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

21/04/2017

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10996/284/001

---

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

7/10/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0231/001

---

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