

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

Nav
atļautas

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Bovilis Ringvac <9 and >21 Lyophilisate+solvent for suspension for injection
Bovilis Ringvac liofilizāt in vehikel za suspensiju za injiciranje za govodo

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops
Liellops (teļš)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
21000000.00 šūnas / 1.00 Dose

Farmaceitiskā forma:

Liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

• **Liellops**

- Milk. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Liellops (teļš)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI02AP01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

10/01/2006

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atbildīgā iestāde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Atļaujas numurs:

MR/V/0044/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

21/08/2023

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

DE/V/0231/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063192>