

Bovilis Ringvac Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Mhux awtorizzat

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live
- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Bovilis Ringvac Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
7000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
7000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ingliz](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#)

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI02AP01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#)
[Portugiz](#) [Slovakk](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Daniz](#)

Disponibbli biss fi [Daniz](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

6/12/1993

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Alpharma AS

Intervet International B.V.

Awtorità responsabli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

14841

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

27/10/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.