

# Bovilis Ringvac lyofilisaat met suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor runderen.

Toegelaten

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Bovilis Ringvac lyofilisaat met suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor runderen.

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Rund

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

7.00 microconidium / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 14 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02AP01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

1 flacon lyofilisaat à 2,5 doses ( $\geq$  4 maanden leeftijd)

1 flacon lyofilisaat à 5 doses ( $<$  4 maanden leeftijd)

1 flacon suspenseervloeistof à 10 ml

1 flacon suspenseervloeistof à 40 ml

1 flacon lyofilisaat à 10 doses ( $\geq$  4 maanden leeftijd)

1 flacon lyofilisaat à 20 doses ( $<$  4 maanden leeftijd)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

29/11/1993

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 7814

---

**Datum toelatingswijziging:**

20/03/2018

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents