

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

Autorisert

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Bovilis Ringvac Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

kalv

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

21000000.00 celler / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

kalv

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AP01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/08/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2903

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/08/2019

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0231/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG Kypros CZ FR EL HU Irland LU PL PT SI SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet