

Bovilis Ringvac vet. pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon "Intervet". Vaksine mot ringorm hos storfe forårsaket av *Trichophyton verrucosum*

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovilis Ringvac vet. pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon "Intervet".
Vaksine mot ringorm hos storfe forårsaket av *Trichophyton verrucosum*

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
21000000.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
7000000.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Pulver og oppløsning til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Kjøtt. 14 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AP01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

20 kalvedoser: 1 hetteglass à 20 doser pulver til injeksjonsvæske og 1 hetteglass à 40 ml oppløsningsvæske. (Rekonstituert vaksine: 40 ml).

5 kalvedoser: 1 hetteglass à 5 doser pulver til injeksjonsvæske og 1 hetteglass à 10 ml oppløsningsvæske. (Rekonstituert vaksine: 10 ml).

2 x 5 kalvedoser: 2 hetteglass à 5 doser pulver til injeksjonsvæske og 2 hetteglass à 10 ml oppløsningsvæske i hver pakning.

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/06/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

95-343

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/10/2025

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics