

Bovilis Ringvac vet. pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon "Intervet".

Vaksine mot ringorm hos storfe forårsaket av Trichophyton verrucosum

Niedopuszczony
do obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
21000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
7000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek i roztwór do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat. 14 day

- Milk. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AP01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/06/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Norwegian Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

95-343

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/10/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.