

Bovilis Ringvac vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Não
autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Bovilis Ringvac vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

2.00 mililitro(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

7.32 unidade(s) formadora de colónias em base logarítmica 10 / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Pó e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AP01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/02/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Benchmark Vaccines Limited
Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

10725

Data da alteração do estado de autorização:

30/10/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.