

# Bovilis Ringvac Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Não  
autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Bovilis Ringvac Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, 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](#)  
7000000.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
7000000.00 unidade(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó e veículo para suspensão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI02AP01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

---

## 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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/12/1993

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Alpharma AS  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

14841

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

27/10/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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