

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

Neautorizat

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Bovilis Ringvac <9 and >21 Lyophilisate+solvent for suspension for injection  
Bovilis Ringvac liofilizado e solvente para suspensão injetável para bovinos

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specia țintă:

Bovine  
Vițel

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)  
21000000.00 cells / 1.00 Doză

### Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

• **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

• **Vițel**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI02AP01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Revoked

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Data autorizației de comercializare:**

17/01/2017

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

937/01/17RIVPT

---

**Data modificării statusului autorizației:**

18/08/2023

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0231/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063188>