

# BOVILIS RINGVAC, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za goveda

Neautorizat

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

BOVILIS RINGVAC, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za goveda

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
21000000.00 Piece / 1.00 mililitru(i)

### 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

---

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

QI02AP01

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

### **Data autorizației de comercializare:**

21/09/2015

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numărul autorizației:**

UP/I-322-05/13-01/172

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/02/2022

---

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.