

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

Neoprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovský](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
21000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
7000000.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Prášok a roztok na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat. 14 day

- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AP01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Nórsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

10/06/1997

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

95-343

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/10/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.