

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

Oprávněný

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [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 cells / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

#### Cattle (calf)

- Meat and offal. 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:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Grécko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

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

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet Hellas M.A.E.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

20/02/2005

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

61369/17-09-2015/K-0156201

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

16/09/2015

---

### **Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

### **Číslo postupu:**

DE/V/0231/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Francúzsko Grécko Maďarsko Írsko  
Luxembursko Poľsko Portugalsko Slovensko Slovinsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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