

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

Ni
odobreno

- Trichophyton verrucosum, strain LTF-130, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Bovilis Ringvac <9 and >21 Lyophilisate+solvent for suspension for injection
Bovilis Ringvac Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo
tele

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
21000000.00 cells / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**intramuskularna uporaba:**

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

tele

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI02AP01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

20/02/2017

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Ministry Of Health And Social Security

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

V/817/95/07/0489

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

19/12/2025

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

DE/V/0231/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.