

# 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

---

### 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:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

BE-V506124

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

3/10/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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