

# Bovilis INtranasal RSP Live nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension for cattle

Zugelassen

- Bovine parainfluenza virus 3, strain INT2-2013, Live
- Bovine respiratory syncytial virus, strain Jencine-2013, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Bovilis INtranasal RSP Live nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension for cattle

Bovilis RSP Live Vet. lyofilisat og væske til nesespray, suspensjon til storfe

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

### **Art der Anwendung:**

nasale Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

4.80 log10 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Nasenspray, Suspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### nasale Anwendung:

- 

#### Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
zero days

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AD07

---

### Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Norwegen

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

26/06/2019

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Zulassungsnummer:**

18-12322

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/06/2019

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

### **Verfahrensnummer:**

NL/V/0257/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik

Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn  
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.