

# Bovilis Nasalgen-C (--)- Nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension

Autorizado

- Bovine coronavirus, strain CA25, Live

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Bovilis Nasalgen-C (--)- Nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Vía nasal

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:  $\geq 5.4 \log_{10} \text{TCID}_{50} \leq 7.8 \log_{10} \text{TCID}_{50}$  Reference:Hse Index:0

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión para pulverización nasal

### Withdrawal period by route of administration:

**Vía nasal:**

- **Bovino**
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI02AD10

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,  
Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
Disponibile únicamente en [English](#)  
Disponibile únicamente en [English](#)  
Disponibile únicamente en [English](#)  
Disponibile únicamente en [English](#)  
Disponibile únicamente en [English](#)  
Disponibile únicamente en [English](#)  
Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

31/03/2023

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

31/03/2023

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 21/02/2024

[Descargar](#)

ema-puar-v5906-bovilis-nasalgen-c-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984519>