

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

Autorizado

- Bovine coronavirus, strain CA25, Live

Identificación del medicamento

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

Datos del medicamento

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AD10

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Alemania , Austria , Bélgica , Dinamarca , Eslovaquia , España , Finlandia , Francia , Hungría , Irlanda , Italia , Luxemburgo , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia , United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

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](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

31/03/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/03/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 17/12/2024

[Descargar](#)

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