

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

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Bovilis INtranasal RSP Live Neusspray, lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie

Bovilis INtranasal RSP Live Lyophilisat et solvant pour suspension pour pulvérisation nasale

Bovilis INtranasal RSP Live Nasenspray, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Nasaalne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
100000.00 unit(s) / 1.00 annus

Turustatakse ainult [English](#)
63095.70 unit(s) / 1.00 annus

Ravimvorm:

Ninasprei, suspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Nasaalne:

. veis

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI02AD07

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Partii vabastamise tootmiskohad:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

9/07/2019

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0257/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu

Luksemburg Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041409>