

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

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Nasaalne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Ravimvorm:

Ninasprei, suspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Nasaalne:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI02AD07

Ravimi kuuluvus:

Käsimüügiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

lirimaa

Saadaval:

lirimaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet (Ireland) Limited

Müügiloa kuupäev:

14/06/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Müügiloa number:

VPA10996/276/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

14/06/2019

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

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