

# 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

## Product identification

### **Ravimi nimetus:**

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

---

### **Toimeaine:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

### **Loomaliigid:**

veis

---

### **Manustamisviis:**

Nasaalne

---

## Product details

### **Toimeaine / Tugevus:**

Turustatakse ainult [English](#)

63095.70 unit(s) / 1.00 annus

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

---

**Ravimvorm:**

Ninasprei, suspensioon

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Nasaalne:**

• **veis**

- liha ja söödavad koed. 0 day

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:**

QI02AD07

---

**Õiguslik tarnestaatus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Norra

---

**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:**

26/06/2019

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Vastutav asutus:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Authorisation number:**

18-12322

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

26/06/2019

---

**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](http://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/600000041428>