

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie nasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Suspension pour pulvérisation nasale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie nasale:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AD07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Disponible en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/05/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

4063/X/19 NÉBIH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/05/2019

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0257/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.