

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

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Bovilis INtranasal RSP Live, frostþurrkað nefúðaduft og leysir, dreifa handa nautgripum

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie nasale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100000.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

63095.70 unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension pour pulvérisation nasale

Withdrawal period by route of administration:

Voie nasale:

• **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

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

QI02AD07

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Islande

Description de l'emballage:

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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/19/009/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/05/2019

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041416>