

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041435>

Bovilis INtranasal RSP Live, Nasal Spray, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Cattle

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

Autorisé

## 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:

- Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

- Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

- 20/06/2019

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

- Intervet International B.V.

Autorité responsable:

- The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

- Vm 06376/3025

Date de modification du statut de l'autorisation:

- 27/06/2024

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Informations produit

Fichier combinant tous les documents

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

[Autres langues \(1\)](#)

Anglais (PDF)

Publié le: 25/03/2024

[Télécharger](#)