

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

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

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

Bovilis INtranasal RSP Live, спрей за нос, лиофилизат и разтворител за суспензия за говеда

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Íkomuleið:

Til notkunar í nef

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
100000.00 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)
63095.70 unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Nefúði, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í nef:

• **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI02AD07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Búlgaría

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/09/2019

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2905

Dagsetning leyfisbreytingar:

10/09/2019

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

NL/V/0257/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríja Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía
Lettland Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041410>