

# 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 Lyophilisat et solvant pour suspension pour pulvérisation nasale

### 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:**

Lúxemborg

---

**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:**

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

V/817/19/07/1762

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

9/07/2019

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Númer verkferlis:**

NL/V/0257/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041418>