

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

Heimilað

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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í nef

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.80 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

5.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Nefúði, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í nef:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period  
zero days

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI02AD07

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Spánn

---

**Fánlegt í:**

Spánn

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

# Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

10/07/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

3802 ESP

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

11/07/2019

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0257/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

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

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Combined File of all Documents

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