

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

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

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

Bovilis RSP live vet. Nässpray, frystorkat pulver och vätska till suspension

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](#)

63095.70 unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

100000.00 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:

Svíþjóð

Áletrun:

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/07/2019

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

57927

Dagsetning leyfisbreytingar:

23/07/2019

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

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/600000041434>