

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

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso nasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.80 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Spray nasale, sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso nasale:

•

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period
zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AD07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Islanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/05/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Icelandic Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

IS/2/19/009/01

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/05/2019

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0257/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.