

Bovilis Nasalgen-C (--)- Nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension

Geautoriseerd

- Bovine coronavirus, strain CA25, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Bovilis Nasalgen-C (--)- Nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Nasaal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation_strength: $\geq 5.4 \log_{10} \text{TCID}_{50} \leq 7.8 \log_{10} \text{TCID}_{50}$ Reference:Hse Index:0

Farmaceutische vorm:

Neusspray, lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie

Withdrawal period by route of administration:

Nasaal gebruik:

-

Rund

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AD10

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

31/03/2023

Productielocaties partijvrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

31/03/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/12/2024

[Downloaden](#)

ema-puar-v5906-bovilis-nasalgen-c-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984519>