

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Bovilis INtranasal RSP Live, sprej za nos, liofilizat i otapalo za suspenziju, za goveda

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Nasal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.80 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Nesespray, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Nasal bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period
zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AD07

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Tilgjengelig i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/01/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/20-01/12

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/08/2024

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0257/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT
LU NO PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.