

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

Product identification

Legemidlets navn:

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

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Nasal bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

63095.70 enhet(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i English
100000.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Nesespray, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Nasal bruk:

• **storfe**

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AD07

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Swedish

Tilgjengelig bare i Swedish

Tilgjengelig bare i Swedish

Tilgjengelig bare i Swedish

Tilgjengelig bare i Swedish

Tilgjengelig bare i Swedish

Tilgjengelig bare i Swedish

Tilgjengelig bare i Swedish

Tilgjengelig bare i Swedish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/07/2019

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

57927

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

23/07/2019

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

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

Documents

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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