

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

Autorizado

- Bovine coronavirus, strain CA25, Live

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via nasal

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

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

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão para pulverização nasal

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via nasal:

- Cattle
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI02AD10

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

31/03/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

31/03/2023

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

Documents

Combined File of all Documents

Português (PDF)

Published on: 21/02/2024

[Baixar](#)

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

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