

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

Oprávněný

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

## Product identification

### **Názov lieku:**

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

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

### **Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### **Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### **Cesta podania:**

Nazálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
63095.70 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
100000.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Nosový suspenzný sprej

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Nazálne použitie:

- **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AD07

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Švédsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

Dostupné len v [Swedish](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

### **Marketing authorisation date:**

23/07/2019

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Číslo registrácie:**

57927

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/07/2019

---

### **Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

### **Číslo postupu:**

NL/V/0257/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko  
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko

Lotyšsko Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041434>