

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

Auktoriserad

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

## Product identification

### Läkemedlets namn:

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

Bovilis IntraNasal RSP Live

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

### Djurslag:

Nöt

### Administreringsväg:

Nasal användning

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

4.80 log10 tissue culture infective dose 50 / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

5.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 2.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Nässpray, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Nasal användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI02AD07

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Tyskland

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

18/05/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkännandenummer:**

PEI.V.11976.01.1

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/05/2019

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Förfarandenummer:**

NL/V/0257/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien  
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041402>