

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

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

Bovilis INtranasal RSP Live, frostþurrkað nefúðaduft og leysir, dreifa handa nautgripum

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

### Administreringsväg:

Nasal användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

---

### Läkemedelsform:

Nässpray, suspension

---

### Karenstid per administreringsväg:

#### Nasal användning:

- 

#### Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period  
zero days

---

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

QI02AD07

---

### Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### Godkännandestatus:

Godkänd

---

### Godkänd i:

Island

---

### Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

17/05/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Godkännandennummer:**

IS/2/19/009/01

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/05/2019

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

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)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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