

# 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

### 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 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

5.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Nässpray, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Nasal användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

---

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

QI02AD07

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Polen

---

**Tillgänglig i:**

Polen

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

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:**

3/10/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkännandenummer:**

2913

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

3/10/2019

---

**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)

---

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Märkningstext

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

### Bipacksedel

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

### Gemensam fil för alla dokument

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