

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

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

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:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaskor, 5 x (5 doser + 10 ml)

Injektionsflaskor, 20 doser + 40 ml

Injektionsflaskor, 1 dos + 2 ml

Injektionsflaskor, 5 x (1 dos + 2 ml)

Injektionsflaskor, 5 doser + 10 ml

Injektionsflaskor, 10 doser + 20 ml

Injektionsflaskor, 10 doser + 20 ml

Injektionsflaskor, 10 doser + 20 ml

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:

23/07/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

57927

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/07/2019

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

Dokumenter

Produktresumé

Bipacksedel

Märkningstext

Gemensam fil för alla dokument

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