

Bovilis Nasalgen-C (--)- Nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension

Godkänd

- Bovine coronavirus, strain CA25, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bovilis Nasalgen-C (--)- Nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Nasal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength: $\geq 5.4 \log_{10} \text{TCID}_{50} \leq 7.8 \log_{10} \text{TCID}_{50}$ Reference:Hse Index:0

Läkemedelsform:

Nässpray, frystorkat pulver och vätska till suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):QI02AD10

Receptstatus:Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:Godkänd

Godkänd i:

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

Tillgänglig i:

Belgien , Danmark , Finland , Frankrike , Irland , Italien , Luxemburg , Nederländerna , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

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:

31/03/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/03/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 17/12/2024

Ladda ner

ema-puar-v5906-bovilis-nasalgen-c-en.pdf