

Bovalto Respi Intranasal, Nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension

Разрешен

- Bovine respiratory syncytial virus, strain BIO 24/A, Live
- Bovine parainfluenza virus 3, strain BIO 23/A, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bovalto Respi Intranasal, Nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Назално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

7.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Спрей за нос, лиофилизат и разтворител за суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Назално приложение:

•

говеда

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AD07

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

19/03/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

PEI.V.11947.01.1

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/06/2021

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

CZ/V/0141/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.