

Bovalto Respi 4, Suspension for injection

Registrováno

- Bovine viral diarrhoea virus, strain BIO-25, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain BIO-24, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain BIO-23, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain DSM 5283, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bovalto Respi 4, Suspension for injection
Bovalto Respi 4

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AL

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum registrace:

1/12/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Registrační číslo:

PEI.V.11802.01.1

Datum změny stavu registrace:

18/06/2020

Referenční členský stát:

Česko

Číslo procedury:

CZ/V/0129/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Francie Německo Řecko Irsko Itálie Lucembursko Malta
Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053600>