

BOVALTO RESPI INTRANASAL

Nasenspray, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension für Rinder

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BOVALTO RESPI INTRANASAL Nasenspray, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension für Rinder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

nasale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

7.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

6.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Nasenspray, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

nasale Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Stunde

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AD07

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

19/03/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.11947.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/06/2021

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0141/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Griechenland Irland
Italien Luxemburg Malta Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumänien

Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente