

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

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **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 log<sub>10</sub> 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

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Portugal

---

**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 Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Zulassungsdatum:**

4/01/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

952/01/17RIVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/02/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Tschechische Republik

---

**Verfahrensnummer:**

CZ/V/0141/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Griechenland Irland  
Italien Luxemburg Malta Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien  
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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.