BOVALTO RESPI 4 SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS



- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bovalto Respi 4, Suspension for injection
BOVALTO RESPI 4 SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

- Bovins
 - Lait. 0 hour
 - Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AL

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en <u>Anglais</u>
Disponible uniquement en <u>Anglais</u>
Disponible uniquement en <u>Anglais</u>
Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/11/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8544119 8/2015

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/08/2020

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0129/001

États membres concernés:

Autriche Belgique France Allemagne Grèce Irlande Italie Luxembourg Malte

Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053602