

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Bovalto Respi 2 næsespray, lyofilisat og solvens til suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie nasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension pour pulvérisation nasale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie nasale:

-

Bovins

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 day

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

QI02AD07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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 Denmark A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/03/2018

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

60103

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/03/2018

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0141/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark France Allemagne Grèce Irlande Italie
Luxembourg Malte Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Espagne
Suède 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

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.