

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

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Bovalto Respi 2 Nässpray, frystorkat pulver och vätska till suspension

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za nos

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

7.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

6.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Sprej za nos, liofilizat i otapalo za suspenziju

Karencija prema putu aplikacije:

Za nos:

-

Cattle

- Milk. 0 sat

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AD07

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Sweden

Opis paketa:

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

9/03/2018

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

Swedish Medical Products Agency

Broj odobrenja:

56912

Datum promjene statusa odobrenja:

9/03/2018

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

CZ/V/0141/001

Dotična država članica:

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.