

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

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Bovalto Respi intranasal, spray nasal, liofilizado e solvente para suspensão

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso nasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

7.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Spray nasale, liofilizzato e solvente per sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso nasale:

-

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AD07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/01/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

952/01/17RIVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/02/2023

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0141/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Francia Germania Grecia Irlanda Italia
Lussemburgo Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.