

# Bovalto Respi 3, Suspension for injection

Toegelaten

- Bovine respiratory syncytial virus, strain BIO-24, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain BIO-23, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain DSM 5283, Inactivated

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Bovalto Respi 3, Suspension for injection

Bovalto Injektionsvätska, suspension

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Milk. 0 hour
  - Meat and offal. 0 day
- 

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02AL

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Zweden

---

### **Beschikbaar in:**

Zweden

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Handelsvergunningsdatum:**

31/03/2016

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

53231

---

**Datum toelatingswijziging:**

31/03/2016

---

**Rapporterende lidstaat:**

Tsjechië

---

**Procedurenummer:**

CZ/V/0128/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Frankrijk Duitsland Griekenland Ierland Italië  
Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.