

Bovalto Respi Intranasal

Não
autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Bovalto Respi Intranasal

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via nasal

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

7.50 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

6.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão para pulverização nasal

Withdrawal period by route of administration:

Via nasal:

. Cattle

- Meat. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI02AD07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

Malta

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

European Medicines Agency

Marketing authorisation date:

27/06/2100

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

European Medicines Agency

Número da autorização:

VMA XXX

Data de alteração do estado de autorização:

17/09/2019

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0141/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053614>