

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

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Nazálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

7.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a vehikulum na suspenzný nosový sprej

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Nazálne použitie:

-

Cattle

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AD07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Dátum registrácie lieku:

4/01/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

952/01/17RIVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/02/2023

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0141/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Francúzsko Nemecko Grécko Írsko Taliansko
Luxembursko Malta Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.