

Bovalto Respi Intranasal

Ni
pooblašeno

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

Product identification

Ime zdravila:

Bovalto Respi Intranasal

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Nazalna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

7.50 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

6.00 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutska oblika:

Pršilo za nos, liofilizat in vehikel za suspenzijo

Withdrawal period by route of administration:**Nazalna uporaba:****• govedo**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI02AD07

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Na voljo samo v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

European Medicines Agency

Marketing authorisation date:

27/06/2100

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

European Medicines Agency

Številka dovoljenja :

VMA XXX

Datum spremembe statusa dovoljenja:

17/09/2019

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

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>