

BOVALTO TRIVACTON 6

Ni
odobreno

- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O78 (antigen 31A), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Bovine coronavirus, strain INRA, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O117 (antigen Y), Inactivated
- Bovine rotavirus A, Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

BOVALTO TRIVACTON 6

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

0.90 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.90 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.90 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.50 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.90 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

2.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

govedo

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

- [illegible]

- [illegible]

- [illegible]

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI02AL01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/05/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/11/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.