

Bovalto Respi 4, Suspension for injection

Godkänd

- Bovine viral diarrhoea virus, strain BIO-25, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain BIO-24, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain BIO-23, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain DSM 5283, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bovalto Respi 4, Suspension for injection
BOVALTO Respi 4 sospensione iniettabile

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Godkännandedatum:

4/05/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

105456

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/05/2020

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0129/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Frankrike Tyskland Grekland Irland Italien Luxemburg
Malta Nederländerna Polen Portugal Rumänien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.