

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

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Bovalto Respi Intranasal Aerosol do nosa, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Nasal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

7.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Nässpray, frystorkat pulver och vätska till suspension

Karenstid per administreringsväg:

Nasal användning:

-

Nöt

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AD07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på polska

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 France

Godkännandedatum:

10/05/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2780

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/05/2018

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0141/001

Berörda medlemsstater:

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

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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