

# 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

### 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 log<sub>10</sub> 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:**

Portugal

---

**Förpackningsbeskrivning:**

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 Portugal Unipessoal Lda.

---

**Godkännandedatum:**

4/01/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

952/01/17RIVPT

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/02/2023

---

**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](http://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.

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.