

Bovalto Respi 2 Nässpray, frystorkat pulver och vätska till 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 2 Nässpray, frystorkat pulver och vätska till 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 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:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaskor, 1 x (5 doser + 10 ml)

Injektionsflaskor, 5 x (5 doser + 10 ml)

Injektionsflaskor, 1 x (10 doser + 20 ml)

Injektionsflaskor, 5 x (1 dos + 2 ml)

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 Denmark A/S

Godkännandedatum:

9/03/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

56912

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/03/2018

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

Dokumente

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext