

Bovalto Respi 3, Suspension for injection

Godkänd

- 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 3, Suspension for injection

Bovalto Respi 3 suspensão injetável

Aktiv substans:

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 / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 relative potency / 1.00 Dose

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:

Portugal

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](#)
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:

2/11/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

909/01/15RIVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/08/2022

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0128/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Frankrike Tyskland Grekland Irland Italien
Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Spanien Sverige
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.