

Bovalto Injektionsvätska, suspension

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

Bovalto Respi 3, Suspension for injection

Bovalto Injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

•

Nöt

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Sverige

Available in:

Sverige

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Injektionsflaska, 1 x 50 doser (1 x 100 ml) (plast)

Injektionsflaska, 1 x 50 doser (1 x 100 ml) (glas)

Injektionsflaska, 1 x 25 doser (1 x 50 ml) (plast)

Injektionsflaska, 1 x 25 doser (1 x 50 ml) (glas)

Injektionsflaska, 1 x 5 doser (1 x 10 ml) (plast)
Injektionsflaska, 1 x 5 doser (1 x 10 ml) (glas)
Injektionsflaska, 10 x 5 doser (10 x 10 ml) (plast)
Injektionsflaska, 10 x 5 doser (10 x 10 ml) (glas)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

31/03/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

53231

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/03/2016

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Förfarandenummer:

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

Documents

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053781>