

# BioBos Respi 2 intranasal, Nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

BioBos Respi 2 intranasal, Nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension  
BioBos Respi 2 intranasal, nosies purškalas, liofilizatas ir skiediklis suspensijai

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

### **Art der Anwendung:**

nasale Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

7.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Nasenspray, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**nasale Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QI02AD07

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zuglassen in:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

**Zusätzliche Informationen**

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

**Zulassungsdatum:**

31/01/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/11/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Tschechische Republik

---

**Verfahrensnummer:**

CZ/V/0136/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Kroatiens Zypern Estland Ungarn Lettland Litauen Polen Slowakei  
Slowenien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.