

# BioBos Respi 4, Suspension for injection

Autorisiert

- Bovine viral diarrhoea virus, strain BIO-25, Inactivated
- 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

### **Name des Arzneimittels:**

BioBos Respi 4, Suspension for injection  
BioBos Respi 4, injekciné suspensija galvijams

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)  
Verfügbar nur in [English](#)  
Verfügbar nur in [English](#)  
Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **subkutane Anwendung:**

##### **• Rind**

- Milk. 0 hour

- Fleisch und Innereien. 0 day

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI02AL04

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)

[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Litauen

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

### **Marketing authorisation date:**

1/07/2018

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

### **Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Zulassungsnummer:**

LT/2/18/2479/001-004

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/07/2018

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Tschechische Republik

---

**Verfahrensnummer:**

CZ/V/0144/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Lettland Litauen

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV2479.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053272>