

# BioBos Respi 4, süstesuspension veistele

Εξουσιοδοτημένο

- Bovine respiratory syncytial virus, strain BIO-24, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain BIO-23, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus, strain BIO-25, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain DSM 5283, Inactivated

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

BioBos Respi 4, süstesuspension veistele

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

### Είδη ζώων:

Βοοειδή

---

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

---

## Product details

### **Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2511890.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1000000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

79432800.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

48.80 billion colony forming units / 1.00 dose

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

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

#### **Υποδόρια χρήση:**

##### **• Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QI02AL

---

### **Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

### **Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)  
Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)  
Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)  
Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)  
Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)  
Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)  
Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)  
Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)  
Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)  
Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Bioveta a.s.

---

### **Marketing authorisation date:**

17/02/2011

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Bioveta a.s.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

State Agency Of Medicines

---

### **Αριθμός άδειας:**

1636

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

17/02/2011

---

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

## Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090110>