

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

BioBos Respi 2 intranasal, nosies purškalas, liofilizatas ir skiediklis suspensijai

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía nasal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

7.50 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión para pulverización nasal

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía nasal:

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AD07

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

31/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/11/2025

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0136/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia Chipre Estonia Hungría Letonia Lituania Polonia
Eslovaquia Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.