

# BioBos Respi 2 intranasal, спрей за нос, лиофилизат и разтворител за суспензия

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

BioBos Respi 2 intranasal, спрей за нос, лиофилизат и разтворител за суспензия

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie nasale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension pour pulvérisation nasale

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie nasale:**

- 

**Bovins**

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI02AD07

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bioveta a.s.

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

11/02/2018

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bioveta a.s.

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2775

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

14/08/2019

**Etat membre de référence:**

Tchéquie

**Numéro de procédure:**

CZ/V/0136/001

**Etats membres concernés:**

Bulgarie Croatie Chypre Estonie Hongrie Lettonie Lituanie Pologne

Slovaquie Slovénie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.