

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 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log10 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

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0136/001

États 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

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.