

BioBos Respi 4, Suspension for injection

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BioBos Respi 4, Suspension for injection

BioBos Respi 4, injekciné suspensija galvijams

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 day

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

QI02AL04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

1/07/2018

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/18/2479/001-004

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/07/2018

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0144/001

États membres concernés:

Lettonie Lituanie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

RV2479.pdf