

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

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso nasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

7.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Spray nasale, liofilizzato e solvente per sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso nasale:

-

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AD07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/09/2026

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

260126

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/09/2026

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0136/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Croazia Cipro Estonia Ungheria Lettonia Lituania Polonia Romania
Slovacchia Slovenia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.