

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

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Nasaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

7.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Neusspray, lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie

Wachttijd per toedieningsweg:

Nasaal gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AD07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

21/08/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

2687

Datum toelatingswijziging:

21/08/2017

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0136/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Kroatië Cyprus Estland Hongarije Letland Litouwen Polen
Roemenië Slowakije Slovenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.