

BioBos Respi 4, Suspension for injection

Geautoriseerd

- 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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

BioBos Respi 4, Suspension for injection

BioBos Respi 4, injekcinė suspensija galvijams

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

• Rund

- Milk. 0 hour
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AL04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Litouwen

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

1/07/2018

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

LT/2/18/2479/001-004

Wijzigingsdatum status toelating:

1/07/2018

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0144/001

Betrokken lidstaten:

Letland Litouwen

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

Documents

RV2479.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053272>