

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via nasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

7.50 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

6.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão para pulverização nasal

Intervalo de segurança por via de administração:**Via nasal:**

-

Cattle

- Milk. 0 hora

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AD07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/09/2026

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

260126

Data da alteração do estado de autorização:

2/09/2026

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0136/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Croácia Chipre Estónia Hungria Letónia Lituânia Polónia Roménia
Eslováquia Eslovénia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.