

# BioBos Respi 3, Suspension for injection

Autorizado

- Bovine respiratory syncytial virus, strain BIO-24, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain BIO-23, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain DSM 5283, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

BioBos Respi 3, Suspension for injection

BioBos Respi 3, injekcinė suspensija galvijams

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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 subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via subcutânea:

- 

#### Cattle

- Milk. 0 hora

- Meat and offal. 0 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AL04

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Lituânia

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
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:**

1/07/2018

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

### **Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Número da autorização:**

LT/2/18/2478/001-004

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

1/07/2018

---

### **Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

### **Número de procedimento:**

CZ/V/0143/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Estónia Letónia Lituânia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

RV2478.pdf