

# 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

### **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:**

Letónia

---

### **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:**

1/08/2018

---

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

Bioveta a.s.

---

### **Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

### **Número da autorização:**

V/MRP/18/0040

---

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

1/08/2018

---

### **Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

### **Número de procedimento:**

**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

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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