

BioBos Respi 4, Suspension for injection

Autorizado

- 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

Nome do medicamento:

BioBos Respi 4, Suspension for injection

BioBos Respi 4, injekciné suspensija galvijams

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via subcutânea:

. Cattle

- Milk. 0 hora
 - Meat and offal. 0 dia
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI02AL04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

1/07/2018

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/18/2479/001-004

Data de alteração do estado de autorização:

1/07/2018

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0144/001

Estados-Membros envolvidos:

Letónia Lituânia

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>