

## BioBos L(6), Injekční suspenze

Registrováno

- Leptospira interrogans, serovar Hardjo-prajitno, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Hardjo-bovis, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Pomona, strain MSLB 1037, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1042, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1041, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1043, Inactivated

### Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

BioBos L(6), Injekční suspenze

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

**Cílové druhy:**

Skot

---

**Cesta podání:**

Subkutánní podání

---

**Údaje o přípravku**

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)  
35.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)  
32.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)  
16.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)  
64.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)  
81.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)  
35.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Léková forma:**

Injekční suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Subkutánní podání:**

- 

**Skot**

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI02AB03

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Česko

---

**Popis balení:**

sklo lahvička 10 x 5.0 dávka  
sklo lahvička 1 x 5.0 dávka  
sklo lahvička 1 x 25.0 dávka  
sklo lahvička 1 x 50.0 dávka  
plast lahvička 1 x 50.0 dávka

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Bioveta a.s.

---

**Datum registrace:**

4/04/2011

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bioveta a.s.

---

**Příslušný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registrační číslo:**

96/021/11-C

---

**Datum změny stavu registrace:**

30/09/2015

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 26/10/2022

Stážení

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 26/10/2022

Stážení