

# BioBos Respi 4 injekčná suspensia pre hovädzí dobytok

Autoriseret

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain DSM 5283, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus, strain BIO-25, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain BIO-23, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain BIO-24, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

BioBos Respi 4 injekčná suspensia pre hovädzí dobytok

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Kvæg

---

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Subkutan anvendelse:

- 

#### Kvæg

- All relevant tissues. 0 dag  
zero days

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AL04

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)  
Kun tilgængelig på [Slovak](#)  
Kun tilgængelig på [Slovak](#)  
Kun tilgængelig på [Slovak](#)  
Kun tilgængelig på [Slovak](#)  
Kun tilgængelig på [Slovak](#)  
Kun tilgængelig på [Slovak](#)  
Kun tilgængelig på [Slovak](#)  
Kun tilgængelig på [Slovak](#)  
Kun tilgængelig på [Slovak](#)  
Kun tilgængelig på [Slovak](#)  
Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Vetservis s.r.o.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

27/06/2013

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

97/043/13-S

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

27/06/2013

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.