

BioBos Respi 4 injekčná suspensia pre hovädzí dobytok

Zugelassen

- 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

Arzneimittel:

BioBos Respi 4 injekčná suspensia pre hovädzí dobytok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AL04

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch
Verfügbar nur in slowakisch
Verfügbar nur in slowakisch
Verfügbar nur in slowakisch
Verfügbar nur in slowakisch
Verfügbar nur in slowakisch
Verfügbar nur in slowakisch
Verfügbar nur in slowakisch
Verfügbar nur in slowakisch
Verfügbar nur in slowakisch
Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Vetservis s.r.o.

Zulassungsdatum:

27/06/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/043/13-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/06/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.