

BioBos RCC, Suspension for injection

Autorisiert

- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Bovine rotavirus, strain TM-91, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

BioBos RCC, süstesuspensioon
BioBos RCC, Suspension for injection

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day
 - Milk. 0 hour
-

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

QI02AL01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Estland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

30/06/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2366

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/2022

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0176/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Zypern Estland Ungarn Lettland Litauen Malta Polen
Rumaenien Slowakei

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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

PuAR Biobos RCC.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098997>