

# BioBos Respi 3 injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

BioBos Respi 3 injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- All relevant tissues. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI02AL04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Vetservis s.r.o.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

27/06/2013

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número de autorización:**

97/042/13-S

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/06/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.