

BioBos Respi 3, Suspension for injection

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

BioBos Respi 3, Suspension for injection

BioBos Respi 3, injektsioon suspensiooniga

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Subkutaanne:

-

veis

- piim. 0 hour

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI02AL04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Leedu

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Bioveta a.s.

Müügiloa kuupäev:

1/07/2018

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

State Food And Veterinary Service

Müügiloa number:

LT/2/18/2478/001-004

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/07/2018

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloomenetluse number:

CZ/V/0143/001

Asjaomased liikmesriigid:

Eesti Läti Leedu

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

Dokumendid

RV2478.pdf