

BioBos Respi 3 vakcina A.U.V.

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BioBos Respi 3 vakcina A.U.V.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AL04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alphavet Zrt.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/12/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/12/2016

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet