

BioBos Respi 4 Zawiesina do wstrzykiwań

Odobreno

- Bovine respiratory syncytial virus, strain BIO-24, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain BIO-23, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain DSM 5283, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus, strain BIO-25, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

BioBos Respi 4 Zawiesina do wstrzykiwań

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AL

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Poland

Opis paketa:

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/01/2013

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj odobrenja:

2247

Datum promjene statusa odobrenja:

25/01/2013

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.