

BioBos Respi 4 Zawiesina do wstrzykiwań

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BioBos Respi 4 Zawiesina do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AL

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Fáanlegt í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

25/01/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2247

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/01/2013

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.