

BioBos Respi 4 vakcina A.U.V.

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BioBos Respi 4 vakcina A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI02AL

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ungverska](#)

Aðeins fáanlegt í [ungverska](#)

Aðeins fáanlegt í [ungverska](#)

Aðeins fáanlegt í [ungverska](#)

Aðeins fáanlegt í [ungverska](#)

Aðeins fáanlegt í [ungverska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alphavet Zrt.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/12/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/12/2016

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