

BioBos Respi 4 injekčná suspensia pre hovädzí dobytok

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BioBos Respi 4 injekčná suspensia pre hovädzí dobytok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AL04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetservis s.r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/06/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/043/13-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/06/2013

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.