

BioBos Respi 3, Suspension for injection

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BioBos Respi 3, Suspension for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 hour
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AL04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

1/08/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/MRP/18/0040

Datum toelatingswijziging:

1/08/2018

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0143/001

Betrokken lidstaten:

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.