

## BioBos Respi 3 vakcina A.U.V.

Dopuszczony

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

### Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

BioBos Respi 3 vakcina A.U.V.

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

Podanie podskórne

### Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie podskórne:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI02AL04

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Alphavet Zrt.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

7/12/2016

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bioveta a.s.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

7/12/2016

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)