

BioBos Respi 3 injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

Oprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

BioBos Respi 3 injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AL04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Plastová liekovka HDPE uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom. (1x5 dávok)

Plastová liekovka HDPE uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom. (1x25 dávok)

Plastová liekovka HDPE uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom. (1x50 dávok)

Sklenená liekovka typ I alebo sklenená liekovka typ II uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom (1x1 dávka)

Sklenená liekovka typ I alebo sklenená liekovka typ II uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom (10x1 dávka)

Sklenená liekovka typ I alebo sklenená liekovka typ II uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom (20x1 dávka)

Sklenená liekovka typ I alebo sklenená liekovka typ II uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom (1x5 dávok)

Sklenená liekovka typ I alebo sklenená liekovka typ II uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom (10x5 dávok)

Sklenená liekovka typ I alebo sklenená liekovka typ II uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom (1x10 dávok)

Sklenená liekovka typ I alebo sklenená liekovka typ II uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom (5x10 dávok)

Sklenená liekovka typ I alebo sklenená liekovka typ II uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom (10x10 dávok)

Sklenená liekovka typ I alebo sklenená liekovka typ II uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom (1x25 dávok)

Sklenená liekovka typ I alebo sklenená liekovka typ II uzavretá gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým alebo flip-off uzáverom (1x50 dávok)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetservis s.r.o.

Dátum registrácie lieku:

27/06/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/042/13-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/06/2013

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

Dokumenty

Combined File of all Documents