

BioBos Respi 4 Zawiesina do wstrzykiwań

Ima dovoljenje za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

BioBos Respi 4 Zawiesina do wstrzykiwań

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI02AL

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Poland

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp.
j.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

25/01/2013

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

2247

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

25/01/2013

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.