

BioBos Respi 4, Suspension for injection

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BioBos Respi 4, Suspension for injection

BioBos Respi 4, injekcinė suspensija galvijams

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

1/07/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/18/2479/001-004

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/07/2018

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0144/001

Berörda medlemsstater:

Lettland Litauen

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV2479.pdf