

# BioBos Respi 3 Zawiesina do wstrzykiwań

Godkänd

- 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 3 Zawiesina do wstrzykiwań

### Aktiv substans:

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 / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI02AL

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Polen

---

**Tillgänglig i:**

Polen

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

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

---

### **Godkännandedatum:**

25/01/2013

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Godkännandenummer:**

2246

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/01/2013

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.