

BioBos Respi 4 vakcina A.U.V.

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BioBos Respi 4 vakcina A.U.V.

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 unit(s)/dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

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:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alphavet Zrt.

Godkännandedatum:

7/12/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/12/2016

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