

BioBos RCC, Suspension for injection

Godkänd

- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BioBos RCC, Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär 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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Estland

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

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:

29/06/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

2366

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/06/2022

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Kroatien Cypern Estland Ungern Lettland Litauen Malta Polen
Rumänien Slovakien

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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

eu-puar-czv0176001-mr-biobos_rcc-en.pdf

PuAR Biobos RCC.pdf