

HIPRABOVIS 4

Разрешен

- Bovine viral diarrhoea virus, strain NADL, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain LA, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain Lym-56, Live

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

HIPRABOVIS 4

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 3.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

50.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

4.00 log10 cell culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

• **говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Подкожно приложение:

• **говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AH

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

30/08/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на лиценза:

110305

Дата на промяна в статуса на лиценза:

13/11/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041440>