

HIPRABOVIS-4

Разрешен

- Bovine herpesvirus 1, strain LA, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus, strain NADL, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain Lym-56, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HIPRABOVIS-4

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

39810700.00 tissue culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

500.00 haemagglutinating units / 3.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

3981070.00 tissue culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1995260.00 tissue culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Прах и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AH

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

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

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

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

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

6/06/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10846/003/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/06/2003

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

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/600000089485>