

HIPRABOVIS 4

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

HIPRABOVIS 4

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat til injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AH

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Hipra S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

30/08/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

110305

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/11/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.