

HIPRABOVIS-4

Autoriseret

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

Product identification

Lægemidlets navn:

HIPRABOVIS-4

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

480.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1995260.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

10000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 other / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

• **Kvæg**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AH

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

6/06/2003

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA10846/003/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/06/2003

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089485>