

HIPRABOVIS-4 ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

HIPRABOVIS-4 ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 0.60 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 0.75 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.35 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 21 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 21 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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Hipra S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/10/1999

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

35067/18-10-1999/K-0114301

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/09/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984910>