

Hiprabovis-4 suspensão injectável para bovinos vacina mista em suspensão injectável após reconstituição do liofilizado na componente líquida para bovinos adultos e vitelos.

Εγκριμένο

- Bovine herpesvirus 1, type 1, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain Lym-56, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Hiprabovis-4 suspensão injectável para bovinos vacina mista em suspensão injectável após reconstituição do liofilizado na componente líquida para bovinos adultos e vitelos.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μόσχος
Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100000.00 50% cell culture infectious dose / 3.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AH

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Hipra S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

23/04/1997

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Hipra S.A.

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

562/96DGV

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

22/04/2015

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.