

Hiprabovis 4 injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Hiprabovis 4 injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 3.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log2 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 3.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 3.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 3.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- All relevant tissues. 0 Días
zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AH

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/033/04-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/04/2004

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.