

HIPRABOVIS 4

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HIPRABOVIS 4

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AH

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/08/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

110305

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/11/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.