

HIPRABOVIS-4

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HIPRABOVIS-4

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

39810700.00 tissue culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 haemagglutinating units / 3.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3981070.00 tissu culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1995260.00 tissu culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

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:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

6/06/2003

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10846/003/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/06/2003

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.

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