

HIPRABOVIS-4 LIOFILIZADO Y SUSPENSIÓN PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA BOVINO

Ovlašten

- 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

Product identification

Naziv VMP-a:

HIPRABOVIS-4 LIOFILIZADO Y SUSPENSIÓN PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA BOVINO

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

4.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI02AH

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Opis paketa:

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

24/01/1990

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Laboratorios Hipra, S.A.

Odgovorno tijelo:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Broj autorizacije:

2772 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

25/12/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059007>