

HIPRABOVIS-4

Ovlašten

- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain Lym-56, Live
- Bovine viral diarrhoea virus, strain NADL, Inactivated
- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain LA, Inactivated
- Water for injection

Product identification

Naziv VMP-a:

HIPRABOVIS-4

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

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

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
480.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)
1995260.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)
1000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)
10000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)
1.00 other / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

prašak i otapalo za suspenziju za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
-

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI02AH

Pravni status opskrbe:

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

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u English Italian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

6/06/2003

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Laboratorios Hipra S.A.

Odgovorno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj autorizacije:

VPA10846/003/001

Datum promjene statusa odobrenja:

6/06/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

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