

# HIPRABOVIS-4

Engedélyezett

- 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

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

HIPRABOVIS-4

---

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

### Célállat faj:

szarvasmarha

---

### Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 haemagglutinating units / 3.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

---

### **Gyógyszerforma:**

Por és oldószer szuszpenziós injekcióhoz

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Intramuscularis alkalmazás:**

- 

#### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI02AH

---

### **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

### **Engedélyezett:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## **További információ**

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

6/06/2003

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Engedély száma:**

VPA10846/003/001

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

6/06/2003

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

---

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