

HIPRABOVIS 4

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

HIPRABOVIS 4

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 3.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log10 cell culture infective dose 50 / 3.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

• **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AH

Status giuridico della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

30/08/2006

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

110305

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/11/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041440>