

HIPRABOVIS 3

Autorizzato

- Bovine viral diarrhoea virus, strain NADL, Inactivated
- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain LA, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

HIPRABOVIS 3

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****• bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

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

QI02AA

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE DA 90 ML (30 DOSI)

FLACONE DA 15 ML (5 DOSI)

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:

13/05/1999

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

MdS

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/05/1999

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093704>