

HIPRABOVIS-4 ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizzato

- 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

Denominazione del medicinale:

HIPRABOVIS-4 ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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](#)

100000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 tissue culture infective dose 50 / 0.60 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 tissue culture infective dose 50 / 0.75 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.35 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno

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

QI02AH

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

17/10/1999

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

35067/18-10-1999/K-0114301

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/09/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984910>