

HIPRABOVIS-4

Pilnvarots

- 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

Zāļu nosaukums:

HIPRABOVIS-4

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

480.00 hemaglutinējoša(s) vienība(s) / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

1995260.00 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

1000000.00 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

10000000.00 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

1.00 citi / 1.00 Dose

Zāļu forma:

Pulveris un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai

Withdrawal period by route of administration:

intramuskulārai lietošanai:

• **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI02AH

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieejams tikai [English](#) [Italian](#)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

6/06/2003

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Laboratorios Hipra S.A.

Atbildīgā iestāde:

Health Products Regulatory Authority

Atļaujas numurs:

VPA10846/003/001

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

6/06/2003

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

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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