

# HIPRABOVIS-4

Awtorizzat

- 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

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

HIPRABOVIS-4

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

39810700.00 50% tissue culture infectious dose / 3.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

500.00 haemagglutinating units / 3.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

3981070.00 50% tissue culture infectious dose / 3.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

1995260.00 50% tissue culture infectious dose / 3.00 millilitre(s)

---

### **Forma farmaċewtika:**

Trab u solvent għal suspensjoni għall-injezzjoni

---

### **Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

#### **Użu għal ġol-muskoli:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### **Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QI02AH

---

### **Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### **Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

### **Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### **Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

6/06/2003

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Awtorità responsabli:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

VPA10846/003/001

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

6/06/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.