

HIPRABOVIS 4

Toegelaten

- Bovine respiratory syncytial virus, strain Lym-56, Live
- Bovine herpesvirus 1, strain LA, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus, strain NADL, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HIPRABOVIS 4

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 3.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 3.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AH

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Handelsvergunningsdatum:

30/08/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

110305

Datum toelatingswijziging:

13/11/2011

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.