

HIPRABOVIS-4 ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Geautoriseerd

- 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

Naam van het geneesmiddel:

HIPRABOVIS-4 ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 0.60 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 0.75 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.35 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 21 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 21 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AH

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Griekenland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Portuguese](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

17/10/1999

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

35067/18-10-1999/K-0114301

Wijzigingsdatum status toelating:

14/09/2021

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

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