

# HIPRABOVIS-4 LIOFILIZADO Y SUSPENSIÓN PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA BOVINO

Autorizado

- 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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

HIPRABOVIS-4 LIOFILIZADO Y SUSPENSIÓN PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA BOVINO

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

4.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

50.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

16.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

50.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI02AH

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

24/01/1990

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

2772 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/12/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.