

HIPRABOVIS-4

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

HIPRABOVIS-4

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

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

500.00 unidades hemaglutinantes / 3.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

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

Forma farmacêutica:

Pó e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
 - Milk. 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:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

6/06/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10846/003/001

Data da alteração do estado de autorização:

6/06/2003

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.