

Hiprabovis-4 suspensão injectável para bovinos vacina mista em suspensão injectável após reconstituição do liofilizado na componente líquida para bovinos adultos e vitelos.

Autorizado

- Bovine herpesvirus 1, type 1, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain Lym-56, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Hiprabovis-4 suspensão injectável para bovinos vacina mista em suspensão injectável após reconstituição do liofilizado na componente líquida para bovinos adultos e vitelos.

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](#)

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](#)

50.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 3.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 3.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

100000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 3.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AH

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Caixa 30 doses (Frasco do liofilizado + Frasco da suspensão)

Caixa 5 doses (Frasco do liofilizado + Frasco da suspensão)

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:

23/04/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

562/96DGV

Data da alteração do estado de autorização:

22/04/2015

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents