

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

Oprávněný

- 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

## Identifikácia lieku

### **Názov lieku:**

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

### **Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Intramuskulárne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 3.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčná suspenzia

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI02AH

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Portugalsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

23/04/1997

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Číslo registrácie:**

562/96DGV

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

22/04/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.