

## HIPRABOVIS-4

Ima dovoljenje za  
promet

- 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

## Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

HIPRABOVIS-4

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

govedo

---

**Pot uporabe:**

intramuskularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

500.00 haemagglutinating units / 3.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

---

### **Farmacevtska oblika:**

Prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI02AH

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

6/06/2003

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Pristojni organ:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

VPA10846/003/001

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

6/06/2003

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.