

# HIPRABOVIS-4

Pooblaščno

- 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

## Product identification

**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

---

## Product details

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

39810700.00 tissue culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

500.00 haemagglutinating units / 3.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

3981070.00 tissue culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1995260.00 tissue culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskularna uporaba:**

- 

**govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QI02AH

---

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

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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.

---

**Marketing authorisation date:**

6/06/2003

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Pristojni organ:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Številka dovoljenja :**

VPA10846/003/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

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)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089485>