

HIPRABOVIS-4

Auktoriserad

- 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

Läkemedlets namn:

HIPRABOVIS-4

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

500.00 haemagglutinating units / 3.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
3981070.00 tissue culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1995260.00 tissue culture infective dose 50 / 3.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
 - Milk. 0 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AH

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Irland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

6/06/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10846/003/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/06/2003

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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