

HIPRABOVIS BALANCE

No autorizado

- Bovine respiratory syncytial virus, strain Lym-56, Live
- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus, strain NADL, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HIPRABOVIS BALANCE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Novillas

Vacas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log₁₀ dosis infectiva de cultivo celular 50 / 3.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log₂ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 3.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Unidades de seroneutralización / 3.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Novillas

- Meat and offal. 0 Día

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Novillas

- Meat and offal. 0 Día

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QI02AH

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

8/07/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

170196

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/03/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.