

HIPRABOVIS BALANCE lyophilisate and suspension for suspension for injection for cattle

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

HIPRABOVIS BALANCE lyophilisate and suspension for suspension for injection for cattle

HIPRABOVIS BALANCE LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (vasikas)

veis (lehm)

veis (lehmmullikas)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

20.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (lehm)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (lehmmullikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Subkutaanne:

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (lehm)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (lehmnullikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI02AH

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Müügiloa kuupäev:

21/07/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

1907 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

21/07/2008

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloamenetluse number:

ES/V/0166/001

Asjaomased liikmesriigid:

Portugal

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

eu-PUAR-hiprabovis-balance-en.pdf

es-puar-hiprabovis-balance-es.pdf