

## HIPRABOVIS BALANCE

Non  
autorizzato

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

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

HIPRABOVIS BALANCE

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)

Bovini (manza)

Bovini (vacca)

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 3.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

20.00 serum neutralising unit(s) / 3.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Bovini (manza)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Bovini (manza)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**  
QI02AH

---

**Stato legale della fornitura:**  
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**  
Rinunciato

---

**Autorizzato in:**  
Romania

---

**Descrizione della confezione:**  
Disponibile solo in Romanian  
Disponibile solo in Romanian  
Disponibile solo in Romanian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**  
Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**  
Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**  
Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**  
8/07/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**  
Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorità responsabile:**  
Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

170196

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

12/03/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.