

# HIPRABOVIS BALANCE

Autorizzato

## lyophilisate and suspension for suspension for injection for cattle

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

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

HIPRABOVIS BALANCE lyophilisate and suspension for suspension for injection for cattle

Hiprabovis Balance

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)

Bovini (vacca)

Bovini (manza)

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

20.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

### Forma farmaceutica:

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso intramuscolare:

- 

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

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

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

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

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

- carni e frattaglie. 0 giorno

#### Uso sottocutaneo:

- 

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

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

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

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

**Bovini (manza)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QI02AH

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/10/2010

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

837/10RIVPT

---

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

10/10/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0166/001

---

**Stati membri interessati:**

Portogallo

---

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.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

eu-PUAR-hiprabovis-balance-en.pdf