

# HIPRABOVIS BALANCE

Toegelaten

## 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

### Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

HIPRABOVIS BALANCE lyophilisate and suspension for suspension for injection for cattle

Hiprabovis Balance

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Kalveren

Koeien

Pinken

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

20.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

##### **Kalveren**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Koeien**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Pinken**

- Meat and offal. 0 day

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

##### **Kalveren**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Koeien**

- Meat and offal. 0 day

-

## **Pinken**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02AH

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Portugal

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

25/10/2010

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Vergunningsnummer:**

837/10RIVPT

---

**Datum toelatingswijziging:**

10/10/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0166/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Portugal

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

eu-PUAR-hiprabovis-balance-en.pdf