

HIPRABOVIS BALANCE

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HIPRABOVIS BALANCE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Koeien

Pinken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

20.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

-

Koeien

- Meat and offal, milk. 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:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Handelsvergunningsdatum:

19/12/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

19/12/2019

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.