

HIPRABOVIS BALANCE

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HIPRABOVIS BALANCE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Bovine (vițea)

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 3.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

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

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vițea)

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vițea)

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AH

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Facon din sticlă ce conține fractia liofilizată x 80 doze + flacon de sticlă ce conține fractia lichida x 250 ml (80 doze)

Facon din sticlă ce conține fractia liofilizată x 30 doze + flacon de sticlă ce conține fractia lichida x 100 ml (30 doze)

Facon din sticlă ce conține fractia liofilizată x 5 doze + flacon de sticlă ce conține fractia lichida x 20 ml (5 doze)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Hipra S.A.

Data autorizației de comercializare:

8/07/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

170196

Data modificării statusului autorizației:

12/03/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents