

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt

Autorisiert

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain NL 1009, leucotoxoid
- Histophilus somni, strain Bailie, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

3.30 other / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

**Withdrawal period by route of administration:
subkutane Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Milch. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AB

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

12/02/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.03470.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/2010

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0186/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen
Luxemburg Niederlande Polen Portugal Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046489>