

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Zugelassen

- Mannheimia haemolytica, Serotype A1, Strain 2806, Leucotoxoid
- Histophilus somni, strain Bailie, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

HIPRABOVIS SOMNI/LKT EMULSION INYECTABLE PARA BOVINO

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
3.30 other / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

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

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

QI02AB

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

22/05/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1746 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/01/2015

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 [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.