

# HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Hiprabovis Somni/Lkt emulsão injetável para bovinos

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.80 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
3.30 Otra / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI02AB

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

5/03/2007

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

R773/07DGV

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/10/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0186/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia  
Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos  
Polonia Portugal Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.