

Hiprabovis Somni/LKT Emulsion injectable

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Hiprabovis Somni/LKT Emulsie voor injectie

Hiprabovis Somni/LKT Emulsion injectable

Hiprabovis Somni/LKT Emulsion zur Injektion

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
3.30 other / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/07/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/07/2007

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0186/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande France
Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Pologne Portugal Slovaquie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046501>