

HIPRABOVIS SOMNI/LKT EMULSION INJECTABLE POUR BOVINS

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 EMULSION INJECTABLE POUR BOVINS

Substance(s) active(s):

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

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / 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:

France

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:

31/01/2007

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1819303 1/2007

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/11/2016

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 14/01/2025

Télécharger

Notice du conditionnement et étiquetage