

# HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

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 emulsija injekcijām liellopiem

---

### **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:**

Lettonie

---

**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:**

4/06/2019

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/MRP/19/0029

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/06/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

#### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.