

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
3.30 other / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AB

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/10/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra, S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10846/005/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/10/2005

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0186/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland
Pólland Portúgal Slóvakía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet