

# HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

2.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.30 other / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI02AB

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

19/07/2007

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

49730/20-07-2007/K-0218701

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/07/2007

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0186/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia  
Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi  
Polonia Portogallo Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.