

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Autorizzato

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain NL 1009, leucotoxoid
- Histophilus somni, strain Bailie, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Hiprabovis somni/Lkt Injektionsvätska, emulsion

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / 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

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

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

QI02AB

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

20/05/2019

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

58600

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/05/2019

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

Documents

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046541>