

# HIPRABOVIS SOMNI/Lkt

## emulsion for injection for cattle

Geautoriseerd

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

### Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

### Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

3.30 other / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02AB

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Duitsland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

12/02/2007

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Toelatingsnummer:**

PEI.V.03470.01.1

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

27/10/2010

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0186/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk  
Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Nederland Polen Portugal Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046489>