

Hiprabovis Somni/Lkt Emulsion for Injection for Cattle

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Hiprabovis Somni/Lkt Emulsion for Injection for Cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.80 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.30 Andre / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AB

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/05/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra, S.A.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 17533/3006

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/10/2024

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0186/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IT LV LT LU NL PL PT SI
ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.