

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3.30 other / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Luxemburg

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

9/07/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkännandenummer:

V 510/07/07/2123

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/07/2007

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0186/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland Frankrike
Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Polen Portugal Slovakien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet