

# HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

### Cesta podání:

Subkutánní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.30 other / 1.00 Dose

---

**Léková forma:**

Injekční emulze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Subkutánní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI02AB

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dánsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Datum registrace:**

25/01/2007

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

39920

---

**Datum změny stavu registrace:**

25/01/2007

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0186/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva

Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko Slovensko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.