

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle
Hiprabovis Somni/Lkt vakcina A.U.V.

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:

Maďarsko

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:

29/01/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Hipra, S.A.

Příslušný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registrační číslo:

2137/X/07 MgSzH ÁTI

Datum změny stavu registrace:

29/01/2007

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

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046513>