

# HIPRABOVIS SOMNI/LktEmulsion for injection for cattle

Oprávněný

- Histophilus somni, strain Bailie, Inactivated

## Product identification

### Názov lieku:

HIPRABOVIS SOMNI/LktEmulsion for injection for cattle  
Hiprabovis somni/Lkt, süsteemulsioon veistele

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
3.30 other / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subkutánne použitie:****• Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI02AB

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Estónsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

30/04/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

RAVIMIAMET

---

**Číslo registrácie:**

2170

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/04/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0186/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko  
Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko  
Holandsko Poľsko Portugalsko Slovensko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.