

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

HIPRABOVIS SOMNI/ LKT ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsion for injection for cattle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

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](#)

2.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

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:

19/07/2007

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra S.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

49730/20-07-2007/K-0218701

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/07/2007

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046506>