

BOVALTO PASTOBOV

Neregistrováno

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain NL 1009, leucotoxoid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

PASTOBOV

BOVALTO PASTOBOV

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

68.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- All relevant tissues. 0 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- All relevant tissues. 0 day

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

QI02AB04

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum registrace:

1/02/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10454/028/001

Datum změny stavu registrace:

13/06/2023

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0101/001

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