

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/et/600000055539>

PASTERBACT

Volitatud

- Mannheimia haemolytica, Serotype A1, Strain 2806, Leucotoxoid

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

PASTERBACT

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

lammas

kits

veis (vasikas)

lammas (tall)

kits (tall)

veis (lehm)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

20.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

•

lammas

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

kits

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

lammas (tall)

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

kits (tall)

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

veis (lehm)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Subkutaanne:

•

lammas

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

kits

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

lammas (tall)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

kits (tall)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (lehm)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI02AB04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Spanish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Spanish](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Müügiloa kuupäev:

1/07/1977

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

2856 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

18/07/2013

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

Dokumendid

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.