

# BOVALTO PASTOBOV

Nije  
odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

**Naziv lijeka:**

BOVALTO PASTOBOV

---

**Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

**Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Put aplikacije:**

Intramuskularno

Supkutano

---

## Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

68.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

**Farmaceutski oblik:**

suspenzija za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramuskularno:**

•

**Cattle**

- All relevant tissues. 0 day

**Supkutano:**

•

**Cattle**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI02AB04

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

1/02/2000

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Nadležno tijelo:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Broj odobrenja:**

VPA10454/028/001

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

13/06/2023

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

FR/V/0101/001

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)