

PASTOBOV

Neautorizuotas

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, leucotoxoid

Product identification

Vaisto pavadinimas:

PASTOBOV

Bovalto Pastobov

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

68.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- All relevant tissues. 0 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- All relevant tissues. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AB04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

2/10/1997

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Paul-Ehrlich-Institut

Registracijos pažymėjimo numeris:

58a/97

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/07/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

FR/V/0101/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041975>