

PASTERBACT

Geautoriseerd

- Mannheimia haemolytica, Serotype A1, Strain 2806, Leucotoxoid

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

PASTERBACT

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Geit

Kalveren

Lammeren

Geitenlammeren

Koeien

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 0 day

-

Geitenlammeren

- Meat and offal. 0 day

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 0 day

-

Geitenlammeren

- Meat and offal. 0 day

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AB04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

1/07/1977

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

2856 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

18/07/2013

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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