

Pastobov vakcina A.U.V.

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Pastobov vakcina A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

68.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 enhet(er)/dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QI02AB04

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Overgitt-fracfalt

Autorisert i:
HU

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:
30/10/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/10/1998

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet