

Pastobov Suspensie voor injectie

Neoprávnený

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

Product identification

Názov lieku:

Pastobov Suspensie voor injectie

Pastobov Suspension injectable

Pastobov Injektionslösung

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

68.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:**

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AB04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

25/01/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V199726

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/06/2023

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

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086051>