

# PASTOBOV

Ni  
odobreno

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

## Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

PASTOBOV

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

govedo

---

**Pot uporabe:**

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

68.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

**Farmaceutska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:  
intramuskularna uporaba:**

•

**govedo**

- All relevant tissues. 0 day

**Subkutana uporaba:**

•

**govedo**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI02AB04

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

19/09/1997

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Pristojni organ:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

1174 ESP

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

13/07/2023

---

### **Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Številka postopka:**

FR/V/0101/001

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

### Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

### Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.