

Bovalto Pastobov

Ej godkänd

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, leucotoxoid

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PASTOBOV

Bovalto Pastobov

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- All relevant tissues. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Utgått

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited

Godkännandedatum:

27/08/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 08327/4173

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/06/2023

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0101/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet