

File downloaded on 2026-07-09

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000058858>

Tetanus Serum Intervet, 1160 IE/ml oplossing voor injectie

Разрешен

- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Tetanus Serum Intervet, 1160 IE/ml oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

кон

говеда

куче

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

1160.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

овца

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

кон

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Подкожно приложение:

•

овца

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

кон

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI05A

QI05AM01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

14/01/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 5250

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/09/2019

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.