

# Equilis Tetanus - Serum

## Injektionslösung für Pferde, Schafe und Hunde

Разрешен

- HORSE PROTEINS
- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Equilis Tetanus - Serum Injektionslösung für Pferde, Schafe und Hunde

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

овца

кон

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
170.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
1000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

•

##### овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

##### кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

#### Интравенозно приложение:

•

##### кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

#### Подкожно приложение:

•

##### овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**КОН**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QI04AM02

QI05AM01

QI07AM

---

**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:**

Germany

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Немски](#)

---

## 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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/12/2005

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Номер на разрешението за търговия:**

A164/79d

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

24/08/2010

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.