

File downloaded on 2026-07-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000086358>

Anti-Tetanusserum Oplossing voor injectie

Разрешен

- TETANUS ANTITOXIN

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Anti-Tetanusserum Oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон
говеда
куче
овца
свиня

Начин на приложение:

Епидурално приложение
Интравенозно приложение
Подкожно приложение
Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Епидурално приложение:

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

овца

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Интрамускулно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 0 day

•

говеда

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

овца

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
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:

Belgium

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

1/01/1965

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V067356

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/11/2023

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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