

# CLOTEAN – inj. ad us. vet.

Разрешен

- Clostridium tetani, antitoxin

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

CLOTEAN – inj. ad us. vet.

---

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

кон

говеда

овца

коза

свиня

куче

котка

---

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

Налично само на [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

---

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

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

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Withdrawal period by route of administration:****Подкожно приложение:**

- кон
- говеда
- овца
- коза
- свиня
- куче
- котка

**Intramuscular and intravenous use:**

- кон
  - говеда
  - овца
  - коза
  - свиня
  - куче
  - котка
- 

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

QI05AM01

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Серумът е поставен в стъклени флакони, затворени херметически с гумена тапа и алуминиева капачка. Флаконите, съдържащи серума са поставени в картонени кашони. Опаковка: 1 x 100 ml

Серумът е поставен в стъклени флакони, затворени херметически с гумена тапа и алуминиева капачка. Флаконите, съдържащи серума са поставени в картонени кашони. Опаковка: 5 x 20 ml

Серумът е поставен в стъклени флакони, затворени херметически с гумена тапа и алуминиева капачка. Флаконите, съдържащи серума са поставени в картонени кашони. Опаковка: 1 x 20 ml

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Притежател на лиценза за употреба:**

Bioveta a.s.

---

### **Marketing authorisation date:**

22/10/2010

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bioveta a.s.

---

### **Отговорен орган:**

BFSA

---

### **Номер на лиценза:**

0022-1459

---

### **Дата на промяна в статуса на лиценза:**

6/10/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093030>