

# TASVAX HUIT

Ikke autoriseret

- Clostridium chauvoei, strain BPLG, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 3796, Inactivated
- Clostridium chauvoei, strain P459, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

TASVAX HUIT

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Får

---

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- All relevant tissues. 0 dag

•

## Får

- All relevant tissues. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AB01

QI04AB01

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Afstået

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

### Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis France

---

### Dato for markedsføringstilladelse:

17/10/1983

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/6594261 7/1983

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

2/02/2024

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.