

Tetanusan 24% N (24 g + 1 g + 8 g)/100ml Roztwór do wstrzykiwań

Autoriseret

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium glycerophosphate pentahydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Tetanusan 24% N (24 g + 1 g + 8 g)/100ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på engelsk
24.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på engelsk
8.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på engelsk
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intravenøs anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på tjekkisk estisk engelsk fransk italiensk lettisk litauisk portugisisk rumænsk Slovensk finsk Svensk islandsk Norwegian

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Poland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [polsk](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [kroatisk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [finsk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Kon-Pharma GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

17/06/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

1811

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/06/2008

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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

Produktresumé

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