

TEROVAXEC

Autoriseret

- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B and D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TEROVAXEC

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Ged

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 Toxicity unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 Toxicity unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 Toxicity unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI03AB

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Aquatreck Animal Health S.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/12/1982

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

3003 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/06/2023

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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