

Equilis Tetanus-Serum - Injektionslösung für Tiere

Autoriseret

- IMMUNGLOBULIN

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Equilis Tetanus-Serum - Injektionslösung für Tiere

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Får

Hest

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
170.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Får

- Milk. 0 hour weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Meat and offal. 0 dag weitere Anwendungsart siehe FI/GI

-

Hest

- Milk. 0 hour weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Meat and offal. 0 dag weitere Anwendungsart siehe FI/GI

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag weitere Anwendungsart siehe FI/GI

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Får

- Milk. 0 hour weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Meat and offal. 0 dag weitere Anwendungsart siehe FI/GI

•

Hest

- Milk. 0 hour weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Meat and offal. 0 dag weitere Anwendungsart siehe FI/GI

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag weitere Anwendungsart siehe FI/GI

Subkutan anvendelse:

•

Kvæg

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

•

Får

- Milk. 0 hour weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Meat and offal. 0 dag weitere Anwendungsart siehe FI/GI

•

Hest

- Milk. 0 hour weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Meat and offal. 0 dag weitere Anwendungsart siehe FI/GI

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag weitere Anwendungsart siehe FI/GI

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI05AM01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Austria

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet Ges.m.b.H.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/07/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-20170

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/08/2005

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.

Etikettering

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.