

Equilis Tetanus - Serum

Injektionsløsning für Pferde, Schafe und Hunde

Autoriseret

- HORSE PROTEINS
- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Equilis Tetanus - Serum Injektionsløsning für Pferde, Schafe und Hunde

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Får

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

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

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Får

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

-

Hest

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

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

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

Subkutan anvendelse:

-

Får

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

•

Hest

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI04AM02

QI05AM01

QI07AM

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Germany

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet Deutschland GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

23/12/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighed:

Paul-Ehrlich-Institut

Markedsføringstilladelsesnummer:

A164/79d

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/08/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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