

Equilis Tetanus - Serum

Injektionslösung für Pferde, Schafe und Hunde

Zugelassen

- HORSE PROTEINS
- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equilis Tetanus - Serum Injektionslösung für Pferde, Schafe und Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Schaf

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

170.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI04AM02

QI05AM01

QI07AM

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 50 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Injektionsflasche (Glas Typ I) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk) und Bördelkappe (Aluminium)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

23/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

A164/79d

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/08/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente