

Tetanus-Serum WdT

Zugelassen

- TETANUS ANTITOXIN
- HORSE PROTEINS

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tetanus-Serum WdT

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Pferd

Schaf

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

inrathekale Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in englisch

170.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

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

intrathekale 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

intramuskuläre 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:

(ID2) 50 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 50 Milliliter

(ID1) 10 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 10 Milliliter

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:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zulassungsdatum:

27/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

A258/79

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/09/2010

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

Dokumente

Packungsbeilage

Combined File of all Documents