

# Anti-Tetanusserum Injektionslösung

Zugelassen

- TETANUS ANTITOXIN

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Anti-Tetanusserum Oplossing voor injectie

Anti-Tetanusserum Solution injectable

Anti-Tetanusserum Injektionslösung

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Pferd

Rind

Hund

Schaf

Schwein

### Art der Anwendung:

epidurale Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1160.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionslösung

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### epidurale Anwendung:

- 

##### Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

- Milch. no withdrawal period 0 days

#### intravenöse Anwendung:

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

- Milch. no withdrawal period 0 days

- 

##### Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

#### subkutane Anwendung:

-

## **Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

•

## **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days
- Milch. no withdrawal period 0 days

•

## **Schaf**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days
- Milch. no withdrawal period 0 days

•

## **Schwein**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

## **intramuskuläre Anwendung:**

•

## **Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

•

## **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days
- Milch. no withdrawal period 0 days

•

## **Schaf**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days
- Milch. no withdrawal period 0 days

- 

## **Schwein**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

---

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

QI05AM01

---

### **Abgaberegellung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Belgien

---

### **Verfügbar in:**

Belgien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## **Zusätzliche Informationen**

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

1/01/1965

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V067356

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/11/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/11/2025

Herunterladen