

# Tribovax T suspension for injection for cattle

Εγκεκριμένο

- Clostridium chauvoei, strain 3796, Inactivated
- Clostridium novyi, Inactivated
- Clostridium haemolyticum, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium haemolyticum, Inactivated
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Tribovax T suspension for injection for cattle

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

## Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

30.00 millilitre(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.50 other / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 other / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.50 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

47.30 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.50 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.50 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

12.60 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Υποδόρια χρήση:

•

#### Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

---

### Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AB01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Ireland

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

14/01/2005

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**VPA10996/260/001

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**14/01/2005

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.