

TASVAX HUIT

No autorizado

- Clostridium chauvoei, strain BPLG, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 3796, Inactivated
- Clostridium chauvoei, strain P459, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TASVAX HUIT

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 90% dosis efectiva en cobayas / 1.00 Unidad(es)

Disponibile únicamente en [English](#)

1.60 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Unidad(es)

Disponibile únicamente en [English](#)

3.90 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Unidad(es)

Disponibile únicamente en [English](#)

4.40 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Unidad(es)

Disponibile únicamente en [English](#)

2.30 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Unidad(es)

Disponibile únicamente en [English](#)

13.10 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Unidad(es)

Disponibile únicamente en [English](#)

4.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Unidad(es)

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 90% dosis efectiva en cobayas / 1.00 Unidad(es)

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 90% dosis efectiva en cobayas / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Ovino

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis France

Fecha de autorización de comercialización:

17/10/1983

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/6594261 7/1983

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/02/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.