

Equilis Tetanus - Serum

Injektionslösung für Pferde, Schafe und Hunde

Autorizado

- HORSE PROTEINS
- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Equilis Tetanus - Serum Injektionslösung für Pferde, Schafe und Hunde

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Ovino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
170.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QI04AM02

QI05AM01

QI07AM

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

23/12/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

A164/79d

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/08/2010

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

Documentos

Combined File of all Documents

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