

Tetanus-Serum WdT

Autorizado

- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine
- HORSE PROTEINS

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tetanus-Serum WdT

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](#)

1000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

•

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

•

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 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](#)

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:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Fecha de autorización de comercialización:

27/12/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

A258/79

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/09/2010

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.