

Anti-Tetanusserum Oplossing voor injectie

Autorizado

- TETANUS ANTITOXIN

Product identification

Nombre del medicamento:

Anti-Tetanusserum Oplossing voor injectie

Anti-Tetanusserum Solution injectable

Anti-Tetanusserum Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Perros

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía epidural

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

1160.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía epidural:

• Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

• Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

Vía intravenosa:

• Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

• Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

• Perros

Vía subcutánea:

• Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

• Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

- **Ovino**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

- **Porcino**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- **Perros**

Vía intramuscular:

- **Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- **Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

- **Ovino**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

- **Porcino**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- **Perros**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI05AM01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

1/01/1965

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

FAMHP

Número de autorización:

BE-V067356

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/01/1965

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086358>