

TETAPUR

Non autorisé

- Clostridium tetani, toxoid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TETAPUR

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AB

QI04AB

QI05AB

QI07AB

QI09AB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 1 seringue de 1 dose de 1 ml

Boîte de 10 flacons de 1 dose de 1 ml

Boîte de 100 flacons de 1 dose de 1 ml

Flacon de 10 doses de 1 ml

Boîte de 1 flacon de 1 dose de 1 ml

Seringue de 1 dose de 1 ml

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/04/1981

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1318229 8/1981

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/10/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit