

# SER CLOSTETAN

Autorisé

- Clostridium tetani, antitoxin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

SER CLOSTETAN

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Mouton

Chèvre

Chien

Chat

Porc

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
300.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Bovins**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

- 

**Mouton**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

- 

**Chèvre**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

**Voie intramusculaire:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Bovins**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

**Mouton**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

**Chèvre**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

**Voie intraveineuse:**

•

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

•

**Bovins**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

**Mouton**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

**Chèvre**

- Lait. 0 day
  - Viande et abats. 0 day
-

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**  
QI05AM

---

**Conditions de délivrance:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bioveta Romania S.R.L.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/07/2016

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

190064

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/03/2019

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.