

TETANUSAN 24 % NOVO, injekcinis tirpalas

Autorisé

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium glycerophosphate pentahydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TETANUSAN 24 % NOVO, injekcinis tirpalas

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Bovin (veau)

Cheval (poulain)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

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

-

Cheval

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

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

-

Cheval

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QA12CX99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Kon-Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/10/2007

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/07/1768/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/02/2024

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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