

TASVAX HUIT

Nije odobreno

- Clostridium chauvoei, strain BPLG, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 3796, Inactivated
- Clostridium chauvoei, strain P459, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

TASVAX HUIT

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u [engleski](#)

1.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u [engleski](#)

3.90 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u [engleski](#)

4.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u [engleski](#)

2.30 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u [engleski](#)

13.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

-

Sheep

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AB01

QI04AB01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis France

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/10/1983

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Belgium

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/6594261 7/1983

Datum promjene statusa odobrenja:

2/02/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.