

Tetanusan 24% šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

Ovlašten

Te informācija nav pieejama šim medikamentam.

Product identification

Naziv VMP-a:

Tetanusan 24% šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

Djelatna tvar:

Te informācija nav pieejama šim medikamentam.

Ciljne vrste žīvotinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intravenski

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intravenski:

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

• **Horse**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Supkutano:

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

• **Horse**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• **Cattle**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QB05XA30

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Latvia

Opis paketa:

Dostupno samo u [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Kon-Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

9/03/2009

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Odgovorno tijelo:

Food And Veterinary Service

Broj autorizacije:

V/NRP/09/0005

Datum promjene statusa odobrenja:

9/03/2009

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041796>