

TASVAX HUIT

Nem engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

TASVAX HUIT

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
juh

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

•

szarvasmarha

- All relevant tissues. 0 day

•

juh

- All relevant tissues. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AB01

QI04AB01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

17/10/1983

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/6594261 7/1983

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/02/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.