

Tetanus Serum Intervet, 1160 IE/ml oplossing voor injectie

Engedélyezett

- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Tetanus Serum Intervet, 1160 IE/ml oplossing voor injectie

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

ló

szarvasmarha

kutya

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
1160.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

juh

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

ló

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Subcutan alkalmazás:

-

juh

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

ló

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI05A

QI05AM01

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Netherlands

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

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:

Intervet Nederland B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/01/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 5250

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/09/2019

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.