

# Tribovax T suspension for injection for cattle

Engedélyezett

- Clostridium chauvoei, strain 3796, Inactivated
- Clostridium novyi, Inactivated
- Clostridium haemolyticum, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium haemolyticum, Inactivated
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Tribovax T suspension for injection for cattle

### **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](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

**Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás

---

**Termékjellemzők****Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

30.00 millilitre(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

3.50 other / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 other / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

47.30 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10.50 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10.50 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

12.60 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Subcutan alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI02AB01

---

**Rendelhetőség:**

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

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

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

---

**Elérhető:**

Ireland

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

14/01/2005

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Felelős hatóság:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Engedély száma:**VPA10996/260/001

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**14/01/2005

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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.