

Equilis Tetanus - Serum

Injektionslösung für Pferde, Schafe und Hunde

Engedélyezett

- HORSE PROTEINS
- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Equilis Tetanus - Serum Injektionslösung für Pferde, Schafe und Hunde

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

juh

ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

170.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Intravénás alkalmazás:

•

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Subcutan alkalmazás:

•

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Ió

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI04AM02

QI05AM01

QI07AM

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:

Germany

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet Deutschland GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/12/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Paul-Ehrlich-Institut

Engedély száma:

A164/79d

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

24/08/2010

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 (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.