

Anti-Tetanusserum Oplossing voor injectie

Engedélyezett

- TETANUS ANTITOXIN

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Anti-Tetanusserum Oplossing voor injectie

Anti-Tetanusserum Solution injectable

Anti-Tetanusserum Injektionslösung

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

szarvasmarha

kutya

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Epiduralis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1160.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Epiduralis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

ló

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Subcutan alkalmazás:

-

lő

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

•

juh

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

•

sertés

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Intramuscularis alkalmazás:

•

lő

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

•

juh

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

sértés

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

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:

Belgium

Csomagolás leírása:

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 International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/01/1965

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V067356

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/11/2023

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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