

TETANUSAN 24 % NOVO, injekcinis tirpalas

Engedélyezett

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium glycerophosphate pentahydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

TETANUSAN 24 % NOVO, injekcinis tirpalas

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

sertés

borjú

csikó

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Ió

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

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12CX99

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:

Lithuania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

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:

Kon-Pharma GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/10/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/07/1768/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/02/2024

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.