

Tetanus Antitoxin Behring

Viðurkennt

- Clostridium tetani, antitoxin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Tetanus Antitoxin Behring

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Sauðkind

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í mænuvökva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

170.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Hundur

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í mænuvökva:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI04AM02

QI05AM01

QI07AM

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í English

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Intervet (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

9/04/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10996/150/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/04/2003

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.