

Equilis Tetanus-Serum - Injektionslösung für Tiere

Heimilað

- IMMUNGLOBULIN

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Equilis Tetanus-Serum - Injektionslösung für Tiere

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir
Hundur
Sauðkind
Hestur
Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í bláæð
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
170.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 klukkustundir weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Kjöt og innmatur. 0 dagar weitere Anwendungsart siehe FI/GI

-

Hestur

- Mjólk. 0 klukkustundir weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Kjöt og innmatur. 0 dagar weitere Anwendungsart siehe FI/GI

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar weitere Anwendungsart siehe FI/GI

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 klukkustundir weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Kjöt og innmatur. 0 dagar weitere Anwendungsart siehe FI/GI

•

Hestur

- Mjólk. 0 klukkustundir weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Kjöt og innmatur. 0 dagar weitere Anwendungsart siehe FI/GI

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar weitere Anwendungsart siehe FI/GI

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Mjólk. 0 klukkustundir weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Kjöt og innmatur. 0 dagar weitere Anwendungsart siehe FI/GI

•

Hestur

- Mjólk. 0 klukkustundir weitere Anwendungsart siehe FI/GI
- Kjöt og innmatur. 0 dagar weitere Anwendungsart siehe FI/GI

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar weitere Anwendungsart siehe FI/GI

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

QI05AM01

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Fáanlegt í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Ges.m.b.H.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/07/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-20170

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/08/2005

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

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

Fylgiseðill

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