

Tetanusan 50% šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tetanusan 50% šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Cavallo

bovini

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

440.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB05XA30

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Latvian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Kon-Pharma GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/03/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/09/0006

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/03/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.