

Anti-Tetanusserum Oplossing voor injectie

Autorizzato

- TETANUS ANTITOXIN

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Anti-Tetanusserum Oplossing voor injectie

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo
bovini
Cane
Ovino
Suino

Via di somministrazione:

Uso epidurale
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1160.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso epidurale:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

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

•

Ovino

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intramuscolare:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

bovini

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

•

Ovino

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI05AM01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/01/1965

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V067356

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/11/2023

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.

Foglio illustrativo

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.