

Anti-Tetanusserum Oplossing voor injectie

Autorizzato

- TETANUS ANTITOXIN

Product identification

Denominazione del medicinale:

Anti-Tetanusserum Oplossing voor injectie

Anti-Tetanusserum Solution injectable

Anti-Tetanusserum Injektionslösung

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Cane

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso epidurale

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso epidurale:

• Cavallo

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

• bovini

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

Uso endovenoso:

• bovini

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

• Cavallo

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

• Cane

Uso sottocutaneo:

• Cavallo

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

• bovini

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

- **Ovino**

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

- **Suino**

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

- **Cane**

Uso intramuscolare:

- **Cavallo**

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

- **bovini**

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

- **Ovino**

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

- **Suino**

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

- **Cane**

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

QI05AM01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

1/01/1965

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

FAMHP

Numero di autorizzazione:

BE-V067356

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/1965

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086358>