

TASVAX HUIT

Neregistruotas

- Clostridium chauvoei, strain BPLG, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium chauvoei, strain 3796, Inactivated
- Clostridium chauvoei, strain P459, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

TASVAX HUIT

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.90 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.40 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.30 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

13.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 90% protective dose in guinea pig / 1.00 unit(s)

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- All relevant tissues. 0 d.

•

Avis

- All relevant tissues. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AB01

QI04AB01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis France

Rinkodaros leidimo data:

17/10/1983

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/6594261 7/1983

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/02/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.