

# TETANUSAN 24 % NOVO, injekcinis tirpalas

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

TETANUSAN 24 % NOVO, injekcinis tirpalas

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Veršelis

Kumeliukas

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į veną

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

240.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

80.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į veną:**

- 

##### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

- 

##### **Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

- 

##### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

#### **Leisti po oda:**

- 

##### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

- 

### **Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

- 

### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

---

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

QA12CX99

---

## **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

## **Registracijos statusas:**

Valid

---

## **Registruota:**

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

---

## **Galima įsigyti:**

Lithuania

---

## **Pakuotės aprašymas:**

Polipropileningieji buteliukai po 500 ml, užkimšti guminiiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

---

## **Papildoma informacija**

### **Teisių tipas:**

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

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

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

---

**Registruotojas:**

Kon-Pharma GmbH

---

**Rinkodaros leidimo data:**

14/10/2007

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Atsakinga institucija:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registracijos numeris:**

LT/2/07/1768/001

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

22/02/2024

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents