

Tribovax T suspension for injection for cattle

Atļautas

- Clostridium chauvoei, strain 3796, Inactivated
- Clostridium novyi, Inactivated
- Clostridium haemolyticum, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium haemolyticum, Inactivated
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Tribovax T suspension for injection for cattle

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm**Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai English

30.00 mililitrs(i) / 100.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

3.50 citi / 100.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

10.00 citi / 100.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

2.50 starptautiskā(s) vienība(s) / 100.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

47.30 starptautiskā(s) vienība(s) / 100.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

10.50 starptautiskā(s) vienība(s) / 100.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

10.50 starptautiskā(s) vienība(s) / 100.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

12.60 starptautiskā(s) vienība(s) / 100.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**subkutānai lietošanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI02AB01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Bezrecepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Ireland

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet (Ireland) Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

14/01/2005

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

MSD Animal Health UK Ltd

Atbildīgā iestāde:

Health Products Regulatory Authority

Atļaujas numurs:

VPA10996/260/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

14/01/2005

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.