

Tetanusan 50% N (44 g + 12,5 g + 2 g)/100 ml Roztwór do wstrzykiwań

Awtorizzat

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium glycerophosphate pentahydrate

Product identification

Isem tal-mediċina:

Tetanusan 50% N (44 g + 12,5 g + 2 g)/100 ml Roztwór do wstrzykiwań

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-vini

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
44.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
12.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [English](#)
2.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-vini:

• Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• Pig

- Meat and offal. 0 day

• Horse

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QA12AX

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Poland

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Kon-Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

17/06/2008

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Awtorità responsabbli:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1812

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

17/06/2008

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056177>