

# Tetanus Antitoxin Behring

Awtorizzat

- Clostridium tetani, antitoxin

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

Tetanus Antitoxin Behring

### Sustanza attiva:

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal got-teka

Użu għal ġol-vini

Użu għal taħt il-ġilda

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

170.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Użu għal ġol-muskoli:

- 

##### Dog

- 

##### Sheep

- Meat and offal. 0 day

- 

##### Horse

- Meat and offal. 0 day

#### Użu għal got-teka:

- 

##### Horse

- Meat and offal. 0 day

#### Użu għal ġol-vini:

- 

##### Horse

- Meat and offal. 0 day

#### Użu għal taħt il-ġilda:

- 

##### Sheep

- Meat and offal. 0 day

- 

## Horse

- Meat and offal. 0 day

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI04AM02

QI05AM01

QI07AM

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [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](#)

---

### Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

---

## 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](#)

---

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

Intervet (Ireland) Limited

---

### Marketing authorisation date:

9/04/2003

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Intervet International B.V.

---

**Awtorità responsabbli:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

VPA10996/150/001

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

9/04/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.